日本国特許庁 29.10.2004 JAPAN PATENT OFFICE

REC'D 16 DEC 2004

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application:

2003年10月31日

出 願 番 号 Application Number:

特願2003-373776

[ST. 10/C]:

[] P 2 0 0 3 - 3 7 3 7 7 6]

出 願 人
Applicant(s):

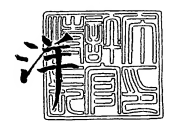
武田薬品工業株式会社

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2004年12月 3日





【書類名】 特許願 B03218 【整理番号】 平成15年10月31日 【提出日】 特許庁長官 殿 【あて先】 A61K213/16 【国際特許分類】 【発明者】 奈良県奈良市あやめ池南1丁目7-10-509 【住所又は居所】 大井 【氏名】 【発明者】 【住所又は居所】 大阪府豊中市本町5丁目6-7-206 前▲ざき▼ 博信 【氏名】 【発明者】 【住所又は居所】 大阪府箕面市箕面4丁目16-61 鈴木 伸宏 【氏名】 【特許出願人】 【識別番号】 000002934 【氏名又は名称】 武田薬品工業株式会社 【代理人】 【識別番号】 100114041 【弁理士】 【氏名又は名称】 高橋 秀一 【選任した代理人】 【識別番号】 100106323 【弁理士】 【氏名又は名称】 関口 陽 【手数料の表示】 【予納台帳番号】 005142 【納付金額】 21,000円 【提出物件の目録】 【物件名】 特許請求の範囲 1 【物件名】 明細書 1

要約書 1 9909276

0203423

【物件名】

【包括委任状番号】 【包括委任状番号】

【魯類名】特許請求の範囲

【請求項1】

式

【化1】

$$R^2$$
 R^3
 R^4
 R^4

「式中、 R^1 および R^2 は同一または異なって、置換されていてもよい炭化水素基を、

R³は置換されていてもよい芳香族基を、

R⁴は置換されていてもよいアミノ基を、

Lは2価の鎖状炭化水素基を、

Qは結合手または2価の鎖状炭化水素基を、

Xはシアノ基、ニトロ基、アシル基、置換されたヒドロキシ基、置換されていてもよいチオール基または置換されていてもよい環状基を示す。

ただし、Xがエトキシカルボニル基であるとき、Qは2価の鎖状炭化水素基を示す]で表される化合物またはその塩。

【請求項2】

Xで示されるアシル基がカルボキシル基である請求項1記載の化合物。

【請求項3】

請求項1記載の化合物またはその塩のプロドラッグ。

【請求項4】

請求項1記載の化合物もしくはその塩またはそのプロドラッグを含有してなる医薬。

【請求項5】

糖尿病の予防・治療剤である請求項4記載の医薬。

【請求項6】

糖尿病性合併症の予防・治療剤である請求項4記載の医薬。

【請求項7】

耐糖能不全の予防・治療剤である請求項4記載の医薬。

【請求項8】

肥満症の予防・治療剤である請求項4記載の医薬。

【請求項9】

請求項1記載の化合物もしくはその塩またはそのプロドラッグを含有してなるペプチダーゼ阻害剤。

【請求項10】

ペプチダーゼがジペプチジルペプチダーゼーIVである請求項9記載の阻害剤。

【請求項11】

糖尿病の予防・治療剤を製造するための、請求項1記載の化合物もしくはその塩またはそのプロドラッグの使用。

【請求項12】

糖尿病性合併症の予防・治療剤を製造するための、請求項1記載の化合物もしくはその塩またはそのプロドラッグの使用。

【請求項13】

耐糖能不全の予防・治療剤を製造するための、請求項1記載の化合物もしくはその塩また



【請求項14】

肥満症の予防・治療剤を製造するための、請求項1記載の化合物もしくはその塩またはそのプロドラッグの使用。

【請求項15】

ペプチダーゼ阻害剤を製造するための、請求項1記載の化合物もしくはその塩またはそのプロドラッグの使用。

【請求項16】

請求項1記載の化合物もしくはその塩またはそのプロドラッグを哺乳動物に投与すること を特徴とする、該哺乳動物における糖尿病の予防または治療方法。

【請求項17】

請求項1記載の化合物もしくはその塩またはそのプロドラッグを哺乳動物に投与すること を特徴とする、該哺乳動物における糖尿病性合併症の予防または治療方法。

【請求項18】

請求項1記載の化合物もしくはその塩またはそのプロドラッグを哺乳動物に投与することを特徴とする、該哺乳動物における耐糖能不全の予防または治療方法。

【請求項19】

請求項1記載の化合物もしくはその塩またはそのプロドラッグを哺乳動物に投与することを特徴とする、該哺乳動物における肥満症の予防または治療方法。

【請求項20】

請求項1記載の化合物もしくはその塩またはそのプロドラッグを哺乳動物に投与することを特徴とする、該哺乳動物におけるペプチダーゼの阻害方法。



【発明の名称】ピリジン化合物

【技術分野】

[0001]

本発明は、ペプチダーゼ阻害作用を有し、糖尿病の予防・治療剤などとして有用なピリジン化合物に関する。

【背景技術】

[0002]

ペプチダーゼは、様々な疾患に関連していることが知られている。ペプチダーゼの1種 であるジペプチジルペプチダーゼーIV(以下、DPP-IVと略記することがある)は、 N末端から2番目にプロリン(あるいはアラニン)を含むペプチドに特異的に結合し、その プロリン(あるいはアラニン)のC末端側を切断してジペプチドを産生するセリンプロテア ーゼである。また、DPP-IVはCD26と同一分子であることも示されており、免疫 系にも関係があることが報告されている。哺乳類におけるDPP-IVの役割は完全には 明らかになっていないが、神経ペプチドの代謝、T細胞の活性化、ガン細胞の内皮細胞へ の接着やHIVの細胞内への侵入等において重要な役割を演じていると考えられている。 特に糖代謝の面では、DPP-IVはインクレチンであるGLP-1 (glucagon-like pep tide-1)あるいはGIP (Gastric inhibitory peptide/Glucose-dependent insulinotropi c peptide)の不活性化に一役買っている。GLP-1に関して更に言えば、血漿中の半減 期が1~2分と短い上、DPP-IVによる分解産物であるGLP-1(9-36) a m i deがGLP-1受容体に対してアンタゴニストとして働くなど、DPP-IVに分解さ れることによりその生理活性が著しく損なわれる事が知られている。そしてDPP-IV 活性を阻害することによりGLP-1の分解を抑制すれば、グルコース濃度依存的にイン スリン分泌を促進するなどGLP-1の有する生理活性が増強される事も知られている。 これらの事実からDPP-IV阻害作用を有する化合物は、I型及びII型糖尿病などに おいて認められる耐糖能異常、食後高血糖、空腹時高血糖やそれに伴う肥満・糖尿病性合 併症などに効果を示すことが期待される。

[0003]

一方、ピリジン化合物としては、以下の化合物が報告されている。

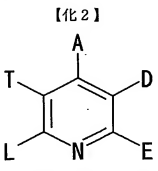
(1) コレステロール・エステル・トランスファー・プロテイン(以下、CETPと略記する) 阻害作用を有する、式

【化1】

$$R_5$$
 R_4
 R_3
 R_6
 R_2

[式中、R2およびR6は独立して水素、ヒドロキシ、アルキル等を;R3はヒドロキシ、アミド等を;R4は水素、ヒドロキシ、ハロゲン等を;R5は水素、ヒドロキシ、ハロゲン等を示す]で表される化合物(特許文献 1 参照)。

(2) CETP阻害剤またはグルカゴンアンタゴニスト作用を有する、式



[式中、Aはハロゲン等で置換されていてよい C_{6-10} アリールを;Dはヒドロキシで置換されてよい炭素数8以下の直鎖または分枝状アルキルを;EおよびLは、同一または異なって、 C_{3-8} シクロアルキルで置換されていてよい炭素数8以下の直鎖または分枝状アルキル等を;Tは R^7-X -または $R^8-(R^9)(R^{10})C-(R^7$ および R^8 は、同一または異なって、 C_{3-8} シクロアルキル、 C_{6-10} アリール等を; R^9 は水素等を; R^{10} は水素、ハロゲン、アジド等を示す〕で表される化合物;

【化3】

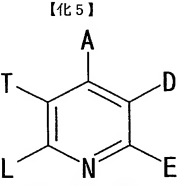
[式中、Aはハロゲン等で置換されていてよい C_{6-10} アリールを;DおよびEは、同一または異なって、ヒドロキシで置換されてよい炭素数8以下の直鎖または分枝状アルキルを;Vは0, Sまたは NR^5 (R^5 は水素、炭素数6以下の直鎖または分枝状アルキルまたはフェニルを示す)を; R^1 は C_{3-6} シクロアルキル、 C_{6-10} アリール等を;LおよびTは、同一または異なって、トリフルオロメチル等を示す]で表される化合物;または式

【化4】

[式中、Arは置換されていてもよい芳香族またはヘテロ芳香族環を; R^4 および R^5 は独立して水素、 C_{1-6} アルキル等を; R^{1a} および R^{1b} は独立してトリフルオロメチル、 C_{1-6} アルキル等を示す]で表される化合物(特許文献 2 および 3 参照)。

[0004]

(3) CETP阻害作用を有する、式



[式中、AおよびEは、同一または異なって、ハロゲン等で置換されていてよい C_6-10 アリールを;Dはヒドロキシで置換されてよい炭素数8以下の直鎖または分枝状アルキルを;Lは C_3-8 シクロアルキル、炭素数8以下の直鎖または分枝状アルキル等を;Tは R^3-X- または $R^4-(R^5)(R^6)C-(R^3$ および R^4 は、同一または異なって、 C_3-8 シクロアルキル、 C_6-10 アリール等を; R^5 は水素等を; R^6 は水素、ハロゲン、アジド等を示す〕で表される化合物またはその塩(特許文献 4 参照)。

(4) 除草作用を有する、式

【化6】

$$R_3$$
 R_5
 R_2
 R_5

[式中、 R_2 および R_6 は独立してプロモアルキル、クロロアルキル等を; R_4 はアルキル,シクロアルキルアルキル,アルキルチオアルキル,シクロアルキル,アルコキシアルキルまたはジアルキルアミノアルキルを; R_3 および R_5 は、一方がCO-Y (Yはアルキルチオ,アルコキシまたは含N複素環を示す)、他方が $-(-C(R^9)(R^{10})-)n-X$ (nは1-3の整数を; R^9 および R^{10} は独立して水素、アルキル等を;Xはハロゲン、O H等を示す)等を示す]で表される化合物またはその塩(特許文献 5 参照)。

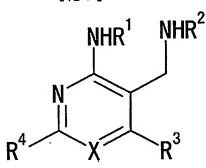
[0005]

(5) DPP-IV阻害作用を有する、式 【化7】

[式中、 R^1 は水素または低級アルキルを; R^2 は低級アルキル等でそれぞれ置換されていてよいヘテロ環またはアリールを示し; R^3 および R^4 は、それらが結合する炭素原子と共に、

ハロゲン等でそれぞれ置換されていてよいフェニル環等を形成する]で表される化合物またはその塩(特許文献 6 参照)。

(6) DPP-IV阻害作用を有する、式 【化8】



[式中、XはNまたは CR^5 (R^5 は水素または低級アルキルを示す)を; R^1 および R^2 は独立して水素または低級アルキルを; R^3 は低級アルキル等でそれぞれ置換されていてよいヘテロ環またはアリールを示し; R^4 は低級アルキル等を示す]で表される化合物またはその塩(特許文献 7 参照)。

しかしながら、本発明の化合物についての報告はない。

[0006]

【特許文献1】国際公開第W099/41237号パンフレット

【特許文献 2 】国際公開第W098/04528号パンフレット

【特許文献3】米国特許第6218431号明細書

【特許文献 4】米国特許第5925645号明細書

【特許文献 5 】国際公開第WO92/20659号パンフレット

【特許文献 6 】国際公開第W003/068748号パンフレット

【特許文献 7】 国際公開第W003/068757号パンフレット

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0007]

ペプチダーゼ阻害作用を有し、糖尿病の予防・治療剤などとして有用であり、かつ薬効、作用時間、特異性、低毒性等の点で優れた性質を有する化合物の開発が望まれている。

【課題を解決するための手段】

[0008]

本発明者らは、ピリジン環の3位に2価の鎖状炭化水素基を介して置換されていてもよいアミノ基が結合し、4位に置換されていてもよい芳香族基が結合している点に化学構造上の特徴を有する、式

【化9】

$$R^2$$
 R^3
 R^4
 R^3
 R^4

[式中、 R^1 および R^2 は同一または異なって、置換されていてもよい炭化水素基を、 R^3 は置換されていてもよい芳香族基を、 R^4 は置換されていてもよいアミノ基を、

Lは2価の鎖状炭化水素基を、

Qは結合手または2価の鎖状炭化水素基を、

Xはシアノ基、ニトロ基、アシル基、置換されたヒドロキシ基、置換されていてもよいチオール基または置換されていてもよい環状基を示す。

ただし、Xがエトキシカルボニル基であるとき、Qは2価の鎖状炭化水素基を示す]で表される化合物またはその塩 [以下、化合物 (I)と略記することがある]が優れたペプチダーゼ阻害作用を有し、糖尿病の予防・治療剤などとして有用であることを初めて見出した。この知見に基づいて、本発明者らは、鋭意研究を行い、本発明を完成するに至った。

[0009]

すなわち、本発明は

- 1) 化合物(I);
- 2) Xで示されるアシル基がカルボキシル基である化合物(I);
- 3) 化合物(I)のプロドラッグ;
- 4) 化合物(I) またはそのプロドラッグを含有してなる医薬;
- 5) 糖尿病の予防・治療剤である前記4)記載の医薬;
- 6) 糖尿病性合併症の予防・治療剤である前記4)記載の医薬;
- 7) 耐糖能不全の予防・治療剤である前記4)記載の医薬;
- 8) 肥満症の予防・治療剤である前記4)記載の医薬;
- 9) 化合物(I)またはそのプロドラッグを含有してなるペプチダーゼ阻害剤;
- 10) ペプチダーゼがジペプチジルペプチダーゼーIVである前記9)記載の阻害剤;
- 11) 糖尿病の予防・治療剤を製造するための、化合物 (I) またはそのプロドラッグの使用;
- 12) 糖尿病性合併症の予防・治療剤を製造するための、化合物 (I) またはそのプロドラッグの使用;
- 13) 耐糖能不全の予防・治療剤を製造するための、化合物(I)またはそのプロドラッグの使用;
- 14) 肥満症の予防・治療剤を製造するための、化合物 (I) またはそのプロドラッグ の使用;
- 15) ペプチダーゼ阻害剤を製造するための、化合物 (I) またはそのプロドラッグの 使用;
- 16) 化合物(I)またはそのプロドラッグを哺乳動物に投与することを特徴とする、 該哺乳動物における糖尿病の予防または治療方法;
- 17) 化合物(I)またはそのプロドラッグを哺乳動物に投与することを特徴とする、 該哺乳動物における糖尿病性合併症の予防または治療方法;
- 18) 化合物(I)またはそのプロドラッグを哺乳動物に投与することを特徴とする、 該哺乳動物における耐糖能不全の予防または治療方法;
- 19) 化合物 (I) またはそのプロドラッグを哺乳動物に投与することを特徴とする、 該哺乳動物における肥満症の予防または治療方法;
- 20) 化合物 (I) またはそのプロドラッグを哺乳動物に投与することを特徴とする、 該哺乳動物におけるペプチダーゼの阻害方法;

などに関する。

【発明の効果】

[0010]

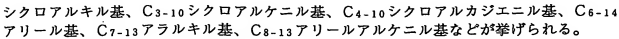
本発明化合物は、優れたペプチダーゼ阻害作用を有し、糖尿病の予防・治療剤などとして有用である。

【発明を実施するための最良の形態】

[0011]

以下、式(I)中の各記号の定義について詳述する。

 R^1 または R^2 で示される「置換されていてもよい炭化水素基」における「炭化水素基」としては、例えば C_{1-10} アルキル基、 C_{2-10} アルケニル基、 C_{2-10} アルキニル基、 C_{3-10}



[0012]

ここで、 C_{1-10} アルキル基としては、例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソプチル、secープチル、tertープチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、1-エチルプロピル、ヘキシル、イソヘキシル、1, 1-ジメチルブチル、2, 2-ジメチルブチル、3, 3-ジメチルブチル、2-エチルブチル、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシルなどが挙げられる。

 C_{2-10} アルケニル基としては、例えば、エテニル、1-プロペニル、2-プロペニル、2-プロペニル、2-プロペニル、3-メチル -2-ブテニル、1-ペンテニル、2-ペンテニル、3-ペンテニル、4-ペンテニル、4-ペンテニル、4-ペンテニル、1-ペンテニル、1-ペンテニル、1-ペンテニル、1-ペンテニル、1-オクテニルなどが挙げられる。

 C_{2-10} アルキニル基としては、例えば、エチニル、1-プロピニル、2-プロピニル、1-プチニル、2-ペンチニル、3-ペンチニル、1-ペンチニル、1-ペンチニル、1-ペンチニル、1-ペンチニル、1-ペキシニル、3-ペキシニル、1-ペンチニル、1-ペンチニル、1-ペンチニル、1-ペンチニル、1-ペンチニル、1-ペンチニル、1-ペンチニルなどが挙げられる。

[0013]

 C_{3-10} シクロアルキル基としては、例えば、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチル、ビシクロ $\begin{bmatrix} 2 & 2 & 1 \end{bmatrix}$ へプチル、ビシクロ $\begin{bmatrix} 2 & 2 & 2 \end{bmatrix}$ オクチル、ビシクロ $\begin{bmatrix} 3 & 2 & 2 \end{bmatrix}$ ノニル、ビシクロ $\begin{bmatrix} 3 & 2 & 2 \end{bmatrix}$ ノニル、ビシクロ $\begin{bmatrix} 4 & 2 & 1 \end{bmatrix}$ ノニル、ビシクロ $\begin{bmatrix} 4 & 3 & 1 \end{bmatrix}$ デシルなどが挙げられる。

 C_{3-10} シクロアルケニル基としては、例えば、2-シクロペンテンー1-イル、3-シクロペンテンー1-イル、2-シクロヘキセンー1-イル、3-シクロヘキセンー1-イルなどが挙げられる。

 C_{4-10} シクロアルカジエニル基としては、例えば、2, 4-シクロペンタジエン-1-4ル、2, 4-シクロヘキサジエン-1-4ル、2, 5-シクロヘキサジエン-1-4ルなどが挙げられる。

C₆₋₁₄アリール基としては、例えば、フェニル、ナフチル、アントリル、フェナントリル、アセナフチレニル、ビフェニリルなどが挙げられる。なかでもフェニル、1ーナフチル、2ーナフチルなどが好ましい。

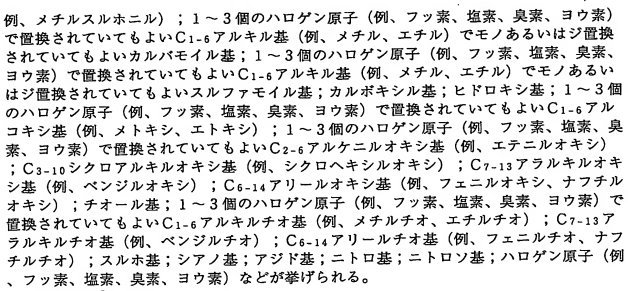
 C_{7-13} アラルキル基としては、例えば、ベンジル、フェネチル、ナフチルメチルなどが挙げられる。

C8-13アリールアルケニル基としては、例えば、スチリルなどが挙げられる。

[0014]

前記したC₁₋₁₀アルキル基、C₂₋₁₀アルケニル基およびC₂₋₁₀アルキニル基は、置換可能な位置に1ないし3個の置換基を有していてもよい。

このような置換基としては、例えば、 C_{3-10} シクロアルキル基(例、シクロプロピル、シクロヘキシル); C_{6-14} アリール基(例、フェニル、ナフチル);芳香族複素環基(例、チエニル、フリル、ピリジル、オキサゾリル、チアゾリル、キノリル);非芳香族複素環基(例、テトラヒドロフリル、モルホリノ、チオモルホリノ、ピペリジノ、ピロリジニル、ピペラジニル); C_{1-6} アルキル基(例、メチル、エチル)、 C_{1-6} アルキルーカルボニル基(例、アセチル、イソプタノイル、イソペンタノイル)および C_{1-6} アルコキシーカルボニル基(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、tertーブトキシカルボニル)から選ばれる置換基でモノあるいはジ置換されていてもよいアミノ基; C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基(例、メチルスルホニルアミノ);アミジノ基; C_{1-6} アルキルーカルボニル基(例、アセチル、イソプタノイル、イソペンタノイル); C_{1-6} アルコキシーカルボニル基(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、tertープトキシカルボニル); C_{1-6} アルキルスルホニル基(



[0015]

また、前記「炭化水素基」として例示した、 C_{3-10} シクロアルキル基、 C_{3-10} シクロアルケニル基、 C_{4-10} シクロアルカジエニル基、 C_{6-14} アリール基、 C_{7-13} アラルキル基および C_{8-13} アリールアルケニル基は、置換可能な位置に 1 ないし 3 個の置換基を有していてもよい。

このような置換基としては、例えば、前記した C_{1-10} アルキル基等における置換基として例示した置換基;ハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素)およびカルバモイル基から選ばれる $1\sim3$ 個の置換基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基(例、メチル、エチル);ハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素)およびカルバモイル基から選ばれる $1\sim3$ 個の置換基で置換されていてもよい C_{2-6} アルケニル基(例、エテニル、1-プロペニル); C_{7-13} アラルキル基(例、ベンジル);などが挙げられる。

[0016]

 R^1 または R^2 で示される炭化水素基は、好ましくは C_{1-10} アルキル基である。

 R^1 または R^2 で示される「置換されていてもよい炭化水素基」は、好ましくは C_3-1_0 シクロアルキル基、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル基などから選ばれる1ないし3個の置換基で置換されていてもよい C_{1-10} アルキル基である。

[0017]

 R^3 で示される「置換されていてもよい芳香族基」における「芳香族基」としては、例えば芳香族炭化水素基、芳香族複素環基などが挙げられる。

該芳香族炭化水素基としては、例えば前記 R^1 または R^2 で示される炭化水素基として例示した C_{6-14} アリール基などが挙げられる。

該芳香族複素環基としては、例えば、環構成原子として炭素原子以外に酸素原子、硫黄原子および窒素原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし4個含有する5~7員の単環式芳香族複素環基および縮合芳香族複素環基が挙げられる。該縮合芳香族複素環基としては、例えば、これら5~7員の単環式芳香族複素環基と、1ないし2個の窒素原子を含む6員環、ベンゼン環または1個の硫黄原子を含む5員環とが縮合した基等が挙げられる。

芳香族複素環基の好適な例としては、フリル(例、2-フリル、3-フリル)、チエニル(例、2-チエニル、3-チエニル)、ピリジル(例、2-ピリジル、3-ピリジル、4-ピリジル、5-ピリジル、5-ピリミジニル、6-ピリミジニル(例、2-ピリミジニル(例、3-ピリダジニル、4-ピリミジニル、1-ピリダジニル(例、1-ピロリル、1-ピロリル、1-ピロリル、1-ピロリル、1-ピロリル、1-ピロリル、1-ピロリル、1-ピロリル、1-ピロリル、1-ピロリル、1-ピロリル、1-ピロリル、1-ピラゾリル、1-ピラゾリル、1-ピラゾリル、1-ピラゾリル、1-ピラゾリル、1-ピラゾリル、1-ピラゾリル、1-ピラゾリル、1-ピラゾリル、1-ピラゾリル、1-ピラゾリル、1-ピラゾリル、1-ピラゾリル、1-ピラゾリル、1-ピラゾリル、1-

ゾリル)、イソオキサゾリル、オキサジアゾリル(例、1,2,4-オキサジアゾールー5-イル、1,3,4-オキサジアゾールー2-イル)、チアジアゾリル(例、1,3,4-チアジアゾ ールー2ーイル)、トリアゾリル(例、1,2,4ートリアゾールー1ーイル、1,2,4ートリア ゾールー3ーイル、1,2,3ートリアゾールー1ーイル、1,2,3ートリアゾールー2ーイル、 1,2,3-トリアゾールー4ーイル)、テトラゾリル(例、テトラゾールー1ーイル、テト ラゾールー5ーイル)などの単環式芳香族複素環基;キノリル(例、2ーキノリル、3ー キノリル、4-キノリル)、キナゾリル(例、2-キナゾリル、4-キナゾリル)、キノ キサリル(例、2-キノキサリル)、ベンゾフリル(例、2-ベンゾフリル、3-ベンゾ フリル)、ベンゾチエニル(例、2-ベンゾチエニル、3-ベンゾチエニル)、ベンゾオ キサゾリル (例、2-ベンゾオキサゾリル)、ベンゾチアゾリル (例、2-ベンゾチアゾ リル)、ベンズイミダゾリル(例、ベンズイミダゾールー1ーイル、ベンズイミダゾール - 2 - イル)、インドリル(例、インドール-1-イル、インドール-3-イル)、イン ダゾリル (例、1H-インダゾール-3-イル)、ピロロピラジニル (例、1H-ピロロ[2 3-b] ピラジン-2-イル、1H-ピロロ [2,3-b] ピリジン-6-イル)、イミダゾ ピリジニル (例、1Hーイミダブ [4,5-b] ピリジンー 2 ーイル、1Hーイミダブ [4,5-c] ピ リジンー 2 ーイル)、イミダゾピラジニル(例、1Hーイミダゾ [4,5-b] ピラジンー 2 ー イル)などの縮合芳香族複素環基などが挙げられる。

[0018]

 R^3 で示される「芳香族基」は、好ましくは C_{6-14} アリール基であり、さらに好ましくはフェニルである。

[0019]

 R^3 で示される「芳香族基」は、置換可能な位置に1ないし3個の置換基を有していてもよい。

このような置換基としては、例えば、前記 R^1 または R^2 で示される「炭化水素基」として例示した C_{3-10} シクロアルキル基における置換基として例示したものが挙げられる。

該置換基は、好ましくは $1 \sim 3$ 個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素)で置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基(例、メチル、エチル);ハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素)などである。

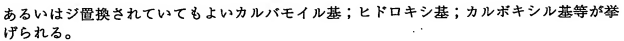
 R^3 で示される「置換されていてもよい芳香族基」は、好ましくは、 $1\sim3$ 個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素)で置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基(例、メチル、エチル)、ハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素)などから選ばれる 1 ないし 3 個の置換基で置換されていてもよい C_{6-14} アリール基(好ましくはフェニル)である。

[0020]

 R^4 で示される「置換されていてもよいアミノ基」としては、例えば、それぞれ置換されていてもよい、 C_{1-10} アルキル基、 C_{2-10} アルケニル基、 C_{3-10} シクロアルキル基、 C_{3-10} シクロアルケニル基、 C_{6-14} アリール基、 C_{7-13} アラルキル基および C_{8-13} アリールアルケニル基;アシル基などから選ばれる1または2個の置換基で置換されていてもよいアミノ基が挙げられる。

ここで、 C_{1-10} アルキル基、 C_{2-10} アルケニル基、 C_{3-10} シクロアルキル基、 C_{3-10} シクロアルケニル基、 C_{6-14} アリール基、 C_{7-13} アラルキル基および C_{8-13} アリールアルケニル基としては、それぞれ前記 R^1 または R^2 で示される炭化水素基として例示したものが用いられる。

これら C_{1-10} アルキル基、 C_{2-10} アルケニル基、 C_{2-10} アルキニル基、 C_{3-10} シクロアルキニル基、 C_{3-10} シクロアルケニル基、 C_{6-14} アリール基、 C_{7-13} アラルキル基および C_{8-13} アリールアルケニル基は、それぞれ置換可能な位置に1ないし3個の置換基を有していてもよい。このような置換基としては、例えば、ハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素); C_{1-6} アルコキシーカルボニル基(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、 C_{1-6} アルキルーカルボニル基;シアノ基; C_{1-10} アルキル基(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ネオペンチル)でモノ



[0021]

アシル基としては、後述のXとして例示するものが用いられる。なかでも、 C_{1-6} アルキルーカルボニル基(例、アセチル、イソプタノイル、イソペンタノイル)、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル基(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、tertープトキシカルボニル)、 C_{3-10} シクロアルキルーカルボニル基(例、シクロペンチルカルボニル、シクロヘキシルカルボニル)、 C_{6-14} アリールーカルボニル基(例、ベンゾイル)、 C_{7-13} アラルキルオキシーカルボニル基(例、ベンジルオキシカルボニル)などが好ましい。

置換されたアミノ基の好適な例としては、モノーまたはジー C_{1-10} アルキルアミノ(例、メチルアミノ、ジメチルアミノ、エチルアミノ、ジエチルアミノ、プロピルアミノ、ジブチルアミノ)、モノーまたはジー C_{2-10} アルケニルアミノ(例、ジアリルアミノ)、モノーまたはジー C_{3-10} シクロアルキルアミノ(例、シクロヘキシルアミノ)、 C_{6-14} アリールアミノ(例、フェニルアミノ)、モノーまたはジー C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ(例、アセチルアミノ、プロピオニルアミノ、ブタノイルアミノ、イソプタノイルアミノ、イソペンタノイルアミノ)、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルアミノ(例、メトキシカルボニルアミノ)、カルバモイルー C_{1-10} アルキルアミノ(例、メトキシカルボニルアミノ)、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルアミノ(例、メトキシカルボニルアミノ、(0)、、(0)、、(0) 、(0)

R⁴で示される「置換されていてもよいアミノ基」は、好ましくはC₁₋₆アルキル基(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル)でモノあるいはジ置換されていてもよいアミノ基である。

[0022]

LまたはQで示される「2価の鎖状炭化水素基」としては、例えば炭素数1~10の2 価の鎖状炭化水素基が挙げられ、具体的には、

- (1) C_{1-10} アルキレン (例、 $-CH_2-$ 、 $-(CH_2)_2-$ 、 $-(CH_2)_3-$ 、 $-(CH_2)_4-$ 、 $-(CH_2)_5-$ 、 $-(CH_2)_6-$ 、 $-CHCH_3-$ 、 $-C(CH_3)_2-$ 、 $-(CH_3)_2-$ 、 $-(CH_3)_2-$ 、 $-(CH_3)_2-$ 、 $-(CH_2)_3$ C $(CH_3)_2-$ 、 $-(CH_2)_3$ C $(CH_3)_2-$ 、;
- (2) C_{2-10} アルケニレン (例、-CH=CH-、 $-CH_2-CH=CH-$ 、-CH=CH- (円 $-CH_2-CH=CH-$ -CH=CH- -CH=CH- -CH=CH- -CH= -CH
- (3) C_{2-10} アルキニレン(例、 $-C \equiv C$ 、 $-CH_2 C \equiv C$ 、 $-CH_2 C \equiv C$ $+2 CH_2$ などが用いられる。

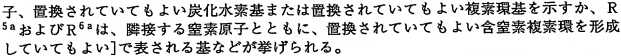
2価の鎖状炭化水素基は、好ましくは C_{1-10} アルキレンまたは C_{2-10} アルケニレン、さらに好ましくは、 $-CH_2-$ 、 $-(CH_2)_2-$ 、-CH=CH-などである。

[0023]

Lは、好ましくは C_{1-10} アルキレンであり、さらに好ましくは $-CH_2$ -などである。 Qは、好ましくは結合手、 C_{1-10} アルキレンまたは C_{2-10} アルケニレンであり、さらに好ましくは結合手、 $-CH_2$ -、 $-(CH_2)_2$ -、-CH=CH-などである。Qは、特に好ましくは結合手である。

[0024]

Xで示される「アシル基」としては、例えば、式: $-COR^5$ 、 $-CO-OR^5$ 、 $-SO2R^5$ 、 $-SOR^5$ 、 $-PO3R^5R^6$ 、 $-CO-NR^{5a}R^{6a}$ 、 $-CS-NR^{5a}R^{6a}$ [式中、 R^5 および R^6 は、同一または異なって、水素原子、置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよい複素環基を示す。 R^{5a} および R^{6a} は、同一または異なって、水素原



 R^5 、 R^6 、 R^{5a} または R^{6a} で示される「置換されていてもよい炭化水素基」としては、前記 R^1 または R^2 として例示したものが用いられる。

[0025]

 R^5 、 R^6 、 R^{5a} または R^{6a} で示される「置換されていてもよい複素環基」としては、芳香族複素環基および非芳香族複素環基が挙げられる。

芳香族複素環基としては、前記 R^3 で示される「芳香族基」として例示したものが用いられる。

非芳香族複素環基としては、例えば、環構成原子として炭素原子以外に酸素原子、硫黄原子および窒素原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし4個含有する5~7員の単環式非芳香族複素環基および縮合非芳香族複素環基が挙げられる。該縮合非芳香族複素環基としては、例えば、これら5~7員の単環式非芳香族複素環基と、1ないし2個の窒素原子を含む6員環、ベンゼン環または1個の硫黄原子を含む5員環とが縮合した基等が挙げられる。

[0026]

 R^5 、 R^6 、 R^{5a} または R^{6a} で示される「置換されていてもよい複素環基」は、置換可能な位置に1ないし3個の置換基を有していてもよい。

このような置換基としては、例えば、前記 R^1 または R^2 で示される「炭化水素基」として例示した C_{3-10} シクロアルキル基における置換基として例示したものが挙げられる。

該置換基は、好ましくは $1\sim3$ 個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素)で置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基(例、メチル、エチル);ハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素)などである。

[0027]

 R^{5a} および R^{6a} が隣接する窒素原子とともに形成する「置換されていてもよい含窒素複素環」における「含窒素複素環」としては、例えば、環構成原子として炭素原子以外に少なくとも 1 個の窒素原子を含み、さらに酸素原子、硫黄原子および窒素原子から選ばれるヘテロ原子を 1 ないし 2 個含有していてもよい $5\sim7$ 員の含窒素複素環が挙げられる。該含窒素複素環の好適な例としては、ピロリジン、イミダブリジン、ピラブリジン、ピペリジン、ピペラジン、モルホリン、チオモルホリンなどが挙げられる。

該含窒素複素環は、置換可能な位置に $1\sim2$ 個の置換基を有していてもよい。このような置換基としては、ヒドロキシ基、 $1\sim3$ 個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素)で置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基、 C_{7-13} アラルキル基(例、ベンジル、ジフェニルメチル)などが挙げられる。

[0028]

「アシル基」の好適な例としては、ホルミル、カルボキシル、カルバモイル、C1-6ア ルキルーカルボニル (例、アセチル、イソプタノイル、イソペンタノイル) 、 C1-6アル コキシーカルボニル(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボ ニル、tertーブトキシカルボニル)、C3-10シクロアルキルーカルボニル基(例、シクロ ペンチルカルボニル、シクロヘキシルカルボニル)、C6-14アリールーカルボニル(例、 ベンゾイル、1ーナフトイル、2ーナフトイル)、C6-14アリールオキシーカルボニル (例、フェニルオキシカルボニル、ナフチルオキシカルボニル)、C7-13アラルキルオキシ ーカルボニル(例、ベンジルオキシカルボニル、フェネチルオキシカルボニル)、1~3 個のハロゲン原子 (例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素) で置換されていてもよい C1-6ア ルキル基でモノあるいはジ置換されたカルバモイル(例、メチルカルバモイル、エチルカ ルバモイル、ジメチルカルバモイル、ジエチルカルバモイル、エチルメチルカルバモイル 、プロピルカルバモイル、トリフルオロエチルカルバモイル)、1~3個のハロゲン原子 (例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素)で置換されていてもよいC1-6アルキル基でモノあ るいはジ置換されていてもよいカルバモイルーC1-6アルキルーカルバモイル(例、カル バモイルメチルカルバモイル、カルバモイルエチルカルバモイル、ジメチルカルバモイル メチルカルバモイル、ジメチルカルバモイルエチルカルバモイル)、C6-14アリールーカ ルバモイル (例、フェニルカルバモイル) 、C₃₋₁₀シクロアルキルーカルバモイル (例、 シクロプロピルカルバモイル)、C₇₋₁₃アラルキルーカルバモイル(例、ベンジルカルバ モイル)、 C_{1-6} アルキルスルホニル(例、メチルスルホニル)、 C_{6-14} アリールスルホ ニル(例、フェニルスルホニル)、ヒドロキシで置換されていてもよい含窒素複素環ーカ ルボニル (例、ピロリジニルカルボニル、ピペリジノカルボニル)、 C₁₋₆アルキルスル フィニル(例、メチルスルフィニル)、チオカルバモイルなどが挙げられる。

[0029]

[0030]

Xで示される「置換されたヒドロキシ基」としては、例えば、それぞれ置換されていてもよい、 C_{1-10} アルキル基、 C_{2-10} アルケニル基、 C_{3-10} シクロアルキル基、 C_{3-10} シクロアルケニル基、 C_{6-14} アリール基、 C_{7-13} アラルキル基および C_{8-13} アリールアルケニル基などから選ばれる置換基で置換されたヒドロキシ基が挙げられる。

ここで、 C_{1-10} アルキル基、 C_{2-10} アルケニル基、 C_{3-10} シクロアルキル基、 C_{3-10} シクロアルケニル基、 C_{6-14} アリール基、 C_{7-13} アラルキル基および C_{8-13} アリールアルケニル基としては、それぞれ前記 R^1 または R^2 で示される炭化水素基として例示したものが用いられる。

前記した C_{1-10} アルキル基、 C_{2-10} アルケニル基、 C_{3-10} シクロアルキル基、 C_{3-10} シクロアルケニル基、 C_{6-14} アリール基、 C_{7-13} アラルキル基および C_{8-13} アリールアルケニル基は、それぞれ置換可能な位置に1ないし3個の置換基を有していてもよい。このような置換基としては、例えば、ハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素);ヒドロキシ基;シアノ基;ハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素)、カルボキシル基および C_{1-6} アルコキシーカルボニル基(例、 C_{1-6} アルキル基;ハロゲン原子(例、 C_{1-6} アルキル基;ハロゲン原子(例、

フッ素、塩素、臭素、ヨウ素)、カルボキシル基および C_{1-6} アルコキシーカルボニル基 (例、tertープトキシカルボニル)から選ばれる1または2個の置換基で置換されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基; C_{1-6} アルキルーカルボニル基;カルボキシル基; C_{1-6} アルコキシーカルボニル基(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル); C_{1-10} アルキル基(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ネオペンチル)でモノあるいはジ置換されていてもよいカルバモイル基; C_{1-10} アルキル基(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ネオペンチル)でモノあるいはジ置換されていてもよいアミノ基; C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基; C_{1-6} アルキル基(例、メチル、エチル)および C_{1-6} アルコキシーカルボニル基(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル)から選ばれる1ないし3個の置換基で置換されていてもよい芳香族複素環基(例、フリル、チエニル、オキサゾリル、チアゾリル、イソキサゾリル、テトラゾリル、オキサジアゾリル);等が挙げられる。

[0031]

Xで示される「置換されていてもよいチオール基」としては、例えば、それぞれ置換されていてもよい、 C_{1-10} アルキル基、 C_{2-10} アルケニル基、 C_{3-10} シクロアルケニル基、 C_{6-14} アリール基、 C_{7-13} アラルキル基および C_{8-13} アリールアルケニル基などから選ばれる置換基で置換されていてもよいチオール基が挙げられる。

ここで、 C_{1-10} アルキル基、 C_{2-10} アルケニル基、 C_{3-10} シクロアルキル基、 C_{3-10} シクロアルケニル基、 C_{6-14} アリール基、 C_{7-13} アラルキル基および C_{8-13} アリールアルケニル基としては、それぞれ前記 R^1 または R^2 で示される炭化水素基として例示したものが用いられる。

前記した C_{1-10} アルキル基、 C_{2-10} アルケニル基、 C_{3-10} シクロアルキル基、 C_{3-10} シクロアルケニル基、 C_{6-14} アリール基、 C_{7-13} アラルキル基および C_{8-13} アリールアルケニル基は、それぞれ置換可能な位置に1ないし3個の置換基を有していてもよい。このような置換基としては、前記Xで示される置換されたヒドロキシ基に関し、 C_{1-10} アルキル基などにおける置換基として例示したものが用いられる。

[0032]

Xで示される「置換されていてもよい環状基」としては、例えば芳香族炭化水素基、非 芳香族環状炭化水素基、芳香族複素環基、非芳香族複素環基などが挙げられる。

芳香族炭化水素基および芳香族複素環基としては、前記R³で示される「芳香族基」として例示したものが用いられる。

また、非芳香族複素環基としては、前記 R^5 で示される「複素環基」として例示したものが用いられる。

非芳香族環状炭化水素基としては、例えばベンゼン環とそれぞれ縮合していてもよい、 C_{3-10} シクロアルキル基、 C_{3-10} シクロアルケニル基および C_{4-10} シクロアルカジエニル基などが挙げられる。

ここで、 C_{3-10} シクロアルキル基、 C_{3-10} シクロアルケニル基および C_{4-10} シクロアルカジエニル基としては、前記 R^1 または R^2 で示される炭化水素基として例示したものが用いられる。

Xで示される「環状基」は、置換可能な位置に1ないし3個の置換基を有していてもよい。

このような置換基としては、例えば、前記 R^1 または R^2 で示される「炭化水素基」として例示した C_{3-10} シクロアルキル基における置換基として例示したものが挙げられる。

該置換基は、好ましくは $1\sim3$ 個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素)で置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基(例、メチル、エチル);ハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素)などである。

[0033]

Xは好ましくは、アシル基であり、さらに好ましくは、カルボキシル;カルバモイル; C_{1-6} アルコキシーカルボニル; $1\sim3$ 個のハロゲン原子で置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基でモノあるいはジ置換されたカルバモイル; $1\sim3$ 個のハロゲン原子で置換され

ていてもよい C_{1-6} アルキル基でモノあるいはジ置換されていてもよいカルバモイルー C_{1-6} アルキルーカルバモイルなどである。

[0034]

化合物(I)中、Xがエトキシカルボニル基であるとき、Qは2価の鎖状炭化水素基を示す。

[0035]

化合物(I)の好適な例としては、以下の化合物が挙げられる。

「化合物A]

 R^1 および R^2 が、同一または異なって、 C_{3-10} シクロアルキル基(好ましくはシクロプロピル)、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル基(好ましくはメトキシカルボニル)などから選ばれる 1 ないし 3 個の置換基で置換されていてもよい C_{1-10} アルキル基(好ましくは、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、ネオペンチル);

 R^3 が、 $1 \sim 3$ 個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素)で置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基(例、メチル、エチル)、ハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素)などから選ばれる 1 ないし 3 個の置換基で置換されていてもよい C_{6-14} アリール基(好ましくはフェニル):

 R^4 が、 C_{1-6} アルキル基(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル)でモノあるいはジ置換されていてもよいアミノ基;

Lが C_{1-10} アルキレン(好ましくは $-CH_2-$);

Qが結合手、 C_{1-10} アルキレンまたは C_{2-10} アルケニレン(好ましくは結合手、 $-CH_2$ -、 $-(CH_2)_2$ -、-CH=CH-);

Xが、カルボキシル;カルバモイル; C_{1-6} アルコキシーカルボニル; $1\sim3$ 個のハロゲン原子で置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基でモノあるいはジ置換されたカルバモイル;または $1\sim3$ 個のハロゲン原子で置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基でモノあるいはジ置換されていてもよいカルバモイル $-C_{1-6}$ アルキルーカルバモイル;である化合物。

[0036]

化合物 (I) の塩としては、薬理学的に許容される塩が好ましく、このような塩としては、例えば、無機塩基との塩、有機塩基との塩、無機酸との塩、有機酸との塩、塩基性または酸性アミノ酸との塩などが挙げられる。

無機塩基との塩の好適な例としては、ナトリウム塩、カリウム塩などのアルカリ金属塩 ;カルシウム塩、マグネシウム塩などのアルカリ土類金属塩;アルミニウム塩;アンモニ ウム塩などが挙げられる。

有機塩基との塩の好適な例としては、トリメチルアミン、トリエチルアミン、ピリジン、ピコリン、エタノールアミン、ジエタノールアミン、トリエタノールアミン、ジシクロへキシルアミン、N, N-ジベンジルエチレンジアミンなどとの塩が挙げられる。

無機酸との塩の好適な例としては、塩酸、臭化水素酸、硝酸、硫酸、リン酸などとの塩が挙げられる。

有機酸との塩の好適な例としては、ギ酸、酢酸、トリフルオロ酢酸、フマル酸、シュウ酸、酒石酸、マレイン酸、クエン酸、コハク酸、リンゴ酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、p-トルエンスルホン酸などとの塩が挙げられる。

塩基性アミノ酸との塩の好適な例としては、アルギニン、リジン、オルニチンなどとの 塩が挙げられる。

酸性アミノ酸との塩の好適な例としては、アスパラギン酸、グルタミン酸などとの塩が 挙げられる。

上記した塩の中でも塩酸塩などが好ましい。

[0037]

化合物 (I) のプロドラッグは、生体内における生理条件下で酵素や胃酸等による反応により化合物 (I) に変換する化合物、すなわち酵素的に酸化、還元、加水分解等を起こして化合物 (I) に変化する化合物、胃酸等により加水分解などを起こして化合物 (I)

に変化する化合物である。化合物(I)のプロドラッグとしては、化合物(I)のアミノ基がアシル化、アルキル化、リン酸化された化合物(例、化合物(I)のアミノ基がエイコサノイル化、アラニル化、ペンチルアミノカルボニル化、(5-メチル-2-オキソー1,3-ジオキソレン-4-イル)メトキシカルボニル化、テトラヒドロフラニル化、ピロリジルメチル化、ピバロイルオキシメチル化、tert-ブチル化された化合物など);化合物(I)の水酸基がアシル化、アルキル化、リン酸化、ホウ酸化された化合物(例、化合物(I)の水酸基がアセチル化、パルミトイル化、プロパノイル化、ピバロイル化、サクシニル化、フマリル化、アラニル化、ジメチルアミノメチルカルボニル化された化合物など);化合物(I)のカルボキシル基がエステル化、アミド化された化合物(例、化合物(I)のカルボキシル基がエチルエステル化、フェニルエステル化、カルボキシメチルエステル化、ジメチルアミノメチルエステル化、プロイルオキシメチルエステル化、イン・カルボニルオキシステル化、フタリジルエステル化、(5-メチル-2ーオキソー1,3-ジオキソレン-4-イル)メチルエステル化、シクロへキシルオキシカルボニルエチルエステル化、メチルアミド化された化合物など)等が挙げられる。これらの化合物は自体公知の方法によって化合物(I)から製造することができる。

また、化合物 (I) のプロドラッグは、広川書店1990年刊「医薬品の開発」第7巻分子設計163頁から198頁に記載されているような、生理的条件で化合物 (I) に変化するものであってもよい。

また、化合物(I)は、同位元素(例、 3 H、 14 C、 35 S 、 125 I など)などで標識されていてもよい。

さらに、化合物(I)は、無水物であっても、水和物であってもよい。

[0038]

化合物 (I) またはそのプロドラッグ (以下、単に本発明化合物と略記することがある) は、毒性が低く、そのまま、または薬理学的に許容し得る担体などと混合して医薬組成物とすることにより、哺乳動物 (例、ヒト、マウス、ラット、ウサギ、イヌ、ネコ、ウシ、ウマ、ブタ、サル等) に対して、後述する各種疾患の予防または治療剤として用いることができる。

ここにおいて、薬理学的に許容される担体としては、製剤素材として慣用の各種有機あるいは無機担体物質が用いられ、固形製剤における賦形剤、滑沢剤、結合剤、崩壊剤;液状製剤における溶剤、溶解補助剤、懸濁化剤、等張化剤、緩衝剤、無痛化剤などとして配合される。また必要に応じて、防腐剤、抗酸化剤、着色剤、甘味剤などの製剤添加物を用いることもできる。

賦形剤の好適な例としては、乳糖、白糖、D-マンニトール、D-ソルビトール、デンプン、α化デンプン、デキストリン、結晶セルロース、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、カルボキシメチルセルロースナトリウム、アラビアゴム、プルラン、軽質無水ケイ酸、合成ケイ酸アルミニウム、メタケイ酸アルミン酸マグネシウムなどが挙げられる。

滑沢剤の好適な例としては、ステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸カルシウム、タルク、コロイドシリカなどが挙げられる。

結合剤の好適な例としては、 α 化デンプン、ショ糖、ゼラチン、アラビアゴム、メチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、カルボキシメチルセースナトリウム、結晶セルロース、白糖、D-マンニトール、トレハロース、デキストリン、プルラン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ポリビニルピロリドンなどが挙げられる。

崩壊剤の好適な例としては、乳糖、白糖、デンプン、カルボキシメチルセルロース、カルボキシメチルセルロースカルシウム、クロスカルメロースナトリウム、カルボキシメチルスターチナトリウム、軽質無水ケイ酸、低置換度ヒドロキシプロピルセルロースなどが挙げられる。

[0039]

溶剤の好適な例としては、注射用水、生理的食塩水、リンゲル液、アルコール、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール、ゴマ油、トウモロコシ油、オリーブ油、綿実



油などが挙げられる。

溶解補助剤の好適な例としては、ポリエチレングリコール、プロピレングリコール、Dーマンニトール、トレハロース、安息香酸ペンジル、エタノール、トリスアミノメタン、コレステロール、トリエタノールアミン、炭酸ナトリウム、クエン酸ナトリウム、サリチル酸ナトリウム、酢酸ナトリウムなどが挙げられる。

懸濁化剤の好適な例としては、ステアリルトリエタノールアミン、ラウリル硫酸ナトリウム、ラウリルアミノプロピオン酸、レシチン、塩化ベンザルコニウム、塩化ベンゼトニウム、モノステアリン酸グリセリンなどの界面活性剤;例えば、ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、カルボキシメチルセルロースナトリウム、メチルセルロース、ヒドロキシメチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロースなどの親水性高分子;ポリソルベート類、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油などが挙げられる。

等張化剤の好適な例としては、塩化ナトリウム、グリセリン、Dーマンニトール、Dーソルビトール、ブドウ糖などが挙げられる。

緩衝剤の好適な例としては、リン酸塩、酢酸塩、炭酸塩、クエン酸塩などの緩衝液などが挙げられる。

無痛化剤の好適な例としては、ベンジルアルコールなどが挙げられる。

防腐剤の好適な例としては、パラオキシ安息香酸エステル類、クロロブタノール、ベンジルアルコール、フェネチルアルコール、デヒドロ酢酸、ソルビン酸などが挙げられる。 抗酸化剤の好適な例としては、亜硫酸塩、アスコルビン酸塩などが挙げられる。

着色剤の好適な例としては、水溶性食用タール色素(例、食用赤色 2 号および 3 号、食用黄色 4 号および 5 号、食用青色 1 号および 2 号などの食用色素)、水不溶性レーキ色素(例、前記水溶性食用タール色素のアルミニウム塩など)、天然色素(例、 β - カロチン、クロロフィル、ベンガラなど)などが挙げられる。

甘味剤の好適な例としては、サッカリンナトリウム、グリチルリチン酸二カリウム、アスパルテーム、ステビアなどが挙げられる。

[0040]

前記医薬組成物の剤形としては、例えば、錠剤(舌下錠、口腔内崩壊錠を含む)、カプセル剤(ソフトカプセル、マイクロカプセルを含む)、顆粒剤、散剤、トローチ剤、シロップ剤、乳剤、懸濁剤などの経口剤;および注射剤(例、皮下注射剤、静脈内注射剤、筋肉内注射剤、腹腔内注射剤、点滴剤など)、外用剤(例、経皮製剤、軟膏剤など)、坐剤(例、直腸坐剤、膣坐剤など)、ペレット、経鼻剤、経肺剤(吸入剤)、点眼剤等の非経口剤が挙げられ、これらはそれぞれ経口的あるいは非経口的に安全に投与できる。

これらの製剤は、速放性製剤または徐放性製剤などの放出制御製剤(例、徐放性マイクロカプセルなど)であってもよい。

医薬組成物は、製剤技術分野において慣用の方法、例えば、日本薬局方に記載の方法等 により製造することができる。以下に、製剤の具体的な製造法について詳述する。

なお、医薬組成物中の本発明化合物の含量は、剤形、本発明化合物の投与量などにより 異なるが、例えば、約0.1~100重量%である。

[0041]

例えば、経口剤は、有効成分に、賦形剤(例、乳糖、白糖、デンプン、Dーマンニトールなど)、崩壊剤(例、カルボキシメチルセルロースカルシウムなど)、結合剤(例、α化デンプン、アラビアゴム、カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、ポリビニルピロリドンなど)または滑沢剤(例、タルク、ステアリン酸マグネシウム、ポリエチレングリコール6000など)などを添加して圧縮成形し、次いで必要により、味のマスキング、腸溶性あるいは持続性を目的として、コーティング基剤を用いて自体公知の方法でコーティングすることにより製造される。

該コーティング基剤としては、例えば、糖衣基剤、水溶性フィルムコーティング基剤、 腸溶性フィルムコーティング基剤、徐放性フィルムコーティング基剤などが挙げられる。

糖衣基剤としては、白糖が用いられ、さらに、タルク、沈降炭酸カルシウム、ゼラチン

、アラビアゴム、プルラン、カルナバロウなどから選ばれる1種または2種以上を併用してもよい。

水溶性フィルムコーティング基剤としては、例えば、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、メチルヒドロキシエチルセルロースなどのセルロース系高分子;ポリビニルアセタールジエチルアミノアセテート、アミノアルキルメタアクリレートコポリマーE〔オイドラギットE(商品名)、ロームファルマ社〕、ポリビニルピロリドンなどの合成高分子;プルランなどの多糖類などが挙げられる。

腸溶性フィルムコーティング基剤としては、例えば、ヒドロキシプロピルメチルセルロース フタレート、ヒドロキシプロピルメチルセルロース アセテートサクシネート、カルボキシメチルエチルセルロース、酢酸フタル酸セルロースなどのセルロース系高分子;メタアクリル酸コポリマーL[オイドラギットL(商品名)、ロームファルマ社]、メタアクリル酸コポリマーLD[オイドラギットL-30D55(商品名)、ロームファルマ社]、メタアクリル酸コポリマーS[オイドラギットS(商品名)、ロームファルマ社]などのアクリル酸系高分子;セラックなどの天然物などが挙げられる。

徐放性フィルムコーティング基剤としては、例えば、エチルセルロースなどのセルロース系高分子;アミノアルキルメタアクリレートコポリマーRS[オイドラギットRS(商品名)、ロームファルマ社]、アクリル酸エチルーメタクリル酸メチル共重合体懸濁液〔オイドラギットNE(商品名)、ロームファルマ社〕などのアクリル酸系高分子などが挙げられる。

上記したコーティング基剤は、その2種以上を適宜の割合で混合して用いてもよい。また、コーティングの際に、例えば、酸化チタン、三二酸化鉄等のような遮光剤を用いてもよい。

[0042]

注射剤は、有効成分を分散剤(例、ポリソルベート80,ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油60、ポリエチレングリコール,カルボキシメチルセルロース,アルギン酸ナトリウムなど)、保存剤(例、メチルパラベン,プロピルパラベン,ベンジルアルコール,クロロブタノール,フェノールなど)、等張化剤(例、塩化ナトリウム,グリセリン,Dーマンニトール,Dーソルビトール,プドウ糖など)などと共に水性溶剤(例、蒸留水,生理的食塩水,リンゲル液等)あるいは油性溶剤(例、オリーブ油,ゴマ油,綿実油,トウモロコシ油などの植物油、プロピレングリコール等)などに溶解、懸濁あるいは乳化することにより製造される。この際、所望により溶解補助剤(例、サリチル酸ナトリウム,酢酸ナトリウム等)、安定剤(例、ヒト血清アルブミン等)、無痛化剤(例、ベンジルアルコール等)等の添加物を用いてもよい。

[0043]

本発明化合物は、毒性が低く、副作用も少なく、哺乳動物(例えば、ヒト、ウシ、ウマ、イヌ、ネコ、サル、マウス、ラット等、特にヒト)に対し、各種疾患の予防または治療剤、または診断薬として用いることができる。

本発明化合物は、優れたペプチダーゼ阻害作用を有し、ペプチドホルモン、サイトカイン、神経伝達物質等の生理活性物質のペプチダーゼによる分解を抑制することができる。

該ペプチドホルモンとしては、例えば、グルカゴン様ペプチドー 1(GLP-1)、グルカゴン様ペプチドー 2(GLP-2)、GIP、成長ホルモン放出ホルモン(GHRH)等が挙げられる。

サイトカインとしては、例えば、ランテス(RANTES)のようなケモカイン等が挙 げられる。

神経伝達物質としては、例えば、ニューロペプチドY (neuropeptide Y) 等が挙げられる。

[0044]

ペプチダーゼとしては、例えば、生化学国際連合命名委員会が分類するところの、EC 3.4.11.1 (Leucyl aminopeptidase)、EC 3.4.11.2 (Membrane alanine aminopeptidase)、

EC 3.4.11.3 (Cystinyl aminopeptidase), EC 3.4.11.4 (Tripeptide aminopeptidase), EC 3.4.11.5 (Prolyl aminopeptidase), EC 3.4.11.6 (Aminopeptidase B), EC 3.4.11.7 (Glutamyl aminopeptidase), EC 3.4.11.9 (Xaa-Pro aminopeptidase), EC 3.4.11.10 (Bacterial leucyl aminopeptidase), EC 3.4.11.13 (Clostridial aminopeptidase), EC 3.4.11.14 (Cytosol alanyl aminopeptidase), EC 3.4.11.15 (Lysyl aminopeptidase), EC 3.4.11.16 (Xaa-Trp aminopeptidase), EC 3.4.11.17 (Tryptophanyl aminopeptidase), EC 3.4.11.18 (Methionyl aminopeptidase), EC 3.4.11.19 (D-stereospecific amino peptidase), EC 3.4.11.20 (Aminopeptidase Ey), EC 3.4.11.21 (Aspartyl aminopeptid ase), EC 3.4.11.22 (Aminopeptidase I), EC 3.4.13.3 (Xaa-His dipeptidase), EC 3.4 .13.4 (Xaa-Arg dipeptidase), EC 3.4.13.5 (Xaa-methyl-His dipeptidase), EC 3.4.13 .7 (Glu-Glu dipeptidase), EC 3.4.13.9 (Xaa-Pro dipeptidase), EC 3.4.13.12 (Met-X aa dipeptidase), EC 3.4.13.17 (Non-stereospecific dipeptidase), EC 3.4.13.18 (Cy tosol nonspecific dipeptidase), EC 3.4.13.19 (Membrane dipeptidase), EC 3.4.13.2 0 (Beta-Ala-His dipeptidase), EC 3.4.14.1 (Dipeptidyl-peptidase I), EC 3.4.14.2 (Dipeptidyl-peptidase II), EC 3.4.14.4 (Dipeptidyl-peptidase III), EC 3.4.14.5 (Dipeptidyl-peptidase IV), EC 3.4.14.6 (Dipeptidyl-dipeptidase), EC 3.4.14.9 (Tri peptidyl-peptidase I), EC 3.4.14.10 (Tripeptidyl-peptidase II), EC 3.4.14.11 (Xa a-Pro dipeptidyl-peptidase)等が挙げられる。

これらのなかでも、EC 3.4.14.1、EC 3.4.14.2、EC 3.4.14.4、EC 3.4.14.5、EC 3.4.1 4.6、EC 3.4.14.9、EC 3.4.14.10、EC 3.4.14.11が好ましく、とりわけEC 3.4.14.5 (Dipeptidyl-peptidase IV)が好ましい。

本発明化合物は、ペプチダーゼ阻害作用に加えて、グルカゴンアンタゴニスト作用あるいはCETP阻害作用を併有していてもよい。本発明化合物がこれらの作用を併有する場合は、本発明化合物は、糖尿病(例、1型糖尿病、2型糖尿病、妊娠糖尿病等)および高脂血症(例、高トリグリセリド血症、高コレステロール血症、低HDL血症、食後高脂血症等)の予防・治療剤として、より効果的である。

[0045]

本発明化合物は、糖尿病(例、1型糖尿病、2型糖尿病、妊娠糖尿病等)の予防・治療剤;高脂血症(例、高トリグリセリド血症、高コレステロール血症、低HDL血症、食後高脂血症等)の予防・治療剤;動脈硬化の予防・治療剤;耐糖能不全[IGT (Impaired Glucose Tolerance)]の予防・治療剤;インスリン分泌促進剤;および耐糖能不全から糖尿病への移行抑制剤として用いることができる。

糖尿病の判定基準については、1999年に日本糖尿病学会から新たな判定基準が報告されている。

この報告によれば、糖尿病とは、空腹時血糖値(静脈血漿におけるグルコース濃度)が 126mg/d1以上、75g経口ブドウ糖負荷試験(75gOGTT)2時間値(静脈血漿におけるグルコース濃度)が200mg/d1以上、随時血糖値(静脈血漿におけるグルコース濃度)が200mg/d1以上のいずれかを示す状態である。また、上記糖尿病に該当せず、かつ、「空腹時血糖値(静脈血漿におけるグルコース濃度)が110mg/d1未満または75g経口ブドウ糖負荷試験(75gOGTT)2時間値(静脈血漿におけるグルコース濃度)が140mg/d1未満を示す状態」(正常型)でない状態を、「境界型」と呼ぶ。

また、糖尿病の判定基準については、1997年にADA(米国糖尿病学会)から、1998年にWHOから、新たな判定基準が報告されている。

これらの報告によれば、糖尿病とは、空腹時血糖値(静脈血漿におけるグルコース濃度)が $126 \,\mathrm{mg/dl}$ 以上であり、かつ、 $75 \,\mathrm{g}$ 経口ブドウ糖負荷試験2時間値(静脈血漿におけるグルコース濃度)が $200 \,\mathrm{mg/dl}$ 以上を示す状態である。

[0046]

また、上記報告によれば、耐糖能不全とは、空腹時血糖値(静脈血漿におけるグルコース濃度)が126mg/dl未満であり、かつ、75g経口ブドウ糖負荷試験2時間値(

静脈血漿におけるグルコース濃度)が140mg/dl以上200mg/dl未満を示す状態である。さらに、ADAの報告によれば、空腹時血糖値(静脈血漿におけるグルコース濃度)が110mg/dl以上126mg/dl未満の状態をIFG(Impaired Fasting Glucose)と呼ぶ。一方、WHOの報告によれば、該IFG(Impaired Fasting Glucose)のうち、75g経口ブドウ糖負荷試験2時間値(静脈血漿におけるグルコース濃度)が140mg/dl未満である状態をIFG(Impaired Fasting Glycemia)と呼ぶ。

本発明化合物は、上記した新たな判定基準により決定される糖尿病、境界型、耐糖能異常、IFG (Impaired Fasting Glucose) およびIFG (Impaired Fasting Glycemia) の予防・治療剤としても用いられる。さらに、本発明化合物は、境界型、耐糖能異常、IFG (Impaired Fasting Glucose) またはIFG (Impaired Fasting Glycemia) から糖尿病への進展を防止することもできる。

[0047]

本発明化合物は、例えば、糖尿病性合併症[例、神経障害、腎症、網膜症、白内障、大 血管障害、骨減少症、糖尿病性高浸透圧昏睡、感染症(呼吸器感染症、尿路感染症、消化 器感染症、皮膚軟部組織感染症、下肢感染症等)、糖尿病性壊疽、口腔乾燥症、聴覚の低 下、脳血管障害、末梢血行障害等]、肥満症、骨粗鬆症、悪液質(例、癌性悪液質、結核 性悪液質、糖尿病性悪液質、血液疾患性悪液質、内分泌疾患性悪液質、感染症性悪液質ま たは後天性免疫不全症候群による悪液質)、脂肪肝、高血圧、多嚢胞性卵巣症候群、腎臓 疾患(例、糖尿病性ネフロパシー、糸球体腎炎、糸球体硬化症、ネフローゼ症候群、高血 圧性腎硬化症、末期腎臓疾患等)、筋ジストロフィー、心筋梗塞、狭心症、脳血管障害(例、脳梗塞、脳卒中)、インスリン抵抗性症候群、シンドローム X、メタボリックシンド ローム、高インスリン血症、高インスリン血症における知覚障害、腫瘍(例、白血病、乳 癌、前立腺癌、皮膚癌等)、過敏性腸症候群、急性または慢性下痢、炎症性疾患(例、慢 性関節リウマチ、変形性脊椎炎、変形性関節炎、腰痛、痛風、手術または外傷後の炎症、 腫脹の緩解、神経痛、咽喉頭炎、膀胱炎、肝炎(非アルコール性脂肪性肝炎を含む)、肺 炎、膵炎、炎症性大腸疾患、潰瘍性大腸炎、胃粘膜損傷(アスピリンにより引き起こされ た胃粘膜損傷を含む)等)、内臓肥満症候群などの予防・治療剤としても用いることがで きる。

本発明化合物は、内臓脂肪の減少、内臓脂肪蓄積の抑制、糖代謝改善、脂質代謝改善、酸化LDL産生抑制、リポタンパク代謝改善、冠動脈代謝改善、心血管合併症の予防または治療、心不全合併症の予防または治療、血中レムナント低下、無排卵症の予防または治療、多毛症の予防または治療、高アンドロゲン血症の予防または治療、膵(β細胞)機能改善、膵(β細胞)再生、膵(β細胞)再生促進などにも用いられる。

本発明化合物は、上記した各種疾患(例、心筋梗塞などの心血管イベント)の2次予防 および進展抑制にも用いられる。

[0048]

本発明化合物は、高血糖の患者(例えば、空腹時血糖値が126mg/dl以上または75g経口ブドウ糖負荷試験(75gOGTT)2時間値が140mg/dl以上である患者など)において、選択的にインスリン分泌促進作用を発揮する、グルコース依存性インスリン分泌促進剤である。したがって、本発明化合物は、インスリンの弊害である血管合併症や低血糖誘発などの危険性の低い、安全な糖尿病の予防・治療剤として有用である

[0049]

本発明化合物の投与量は、投与対象、投与ルート、対象疾患、症状などによっても異なるが、例えば、成人の糖尿病患者に経口投与する場合、通常1回量として約0.01~10mg/kg体重、好ましくは0.05~30mg/kg体重、さらに好ましくは0.1~10mg/kg体重であり、この量を1日1回~3回投与するのが望ましい。

[0050]

本発明化合物は、糖尿病治療剤、糖尿病性合併症治療剤、抗高脂血症剤、降圧剤、抗肥

満剤、利尿剤、化学療法剤、免疫療法剤、抗血栓剤、骨粗鬆症治療剤、抗痴呆剤、勃起不全改善剤、尿失禁・頻尿治療剤、排尿困難治療剤などの薬剤(以下、併用薬剤と略記する)と組み合わせて用いることができる。この際、本発明化合物と併用薬剤の投与時期は限定されず、これらを投与対象に対し、同時に投与してもよいし、時間差をおいて投与してもよい。さらに、本発明化合物と併用薬剤とは、それぞれの活性成分を含む2種類の製剤として投与されてもよいし、両方の活性成分を含む単一の製剤として投与されてもよい。併用薬剤の投与量は、臨床上用いられている用量を基準として適宜選択することができる。また、本発明化合物と併用薬剤の配合比は、投与対象、投与ルート、対象疾患、症状、組み合わせなどにより適宜選択することができる。例えば、投与対象がヒトである場合、本発明化合物1重量部に対し、併用薬剤を0.01~100重量部用いればよい。

[0051] なお、糖尿病治療剤としては、インスリン製剤(例、ウシ、ブタの膵臓から抽出された 動物インスリン製剤;大腸菌またはイーストを用い、遺伝子工学的に合成したヒトインス リン製剤;インスリン亜鉛;プロタミンインスリン亜鉛;インスリンのフラグメントまた は誘導体(例、INS-1等)、経口インスリン製剤など)、インスリン抵抗性改善剤(例、ピオグリタゾンまたはその塩(好ましくは塩酸塩)、ロシグリタゾンまたはその塩(好ましくはマレイン酸塩)、レグリキサン(Reglixane)(JTT-501)、GI-262570、ネトグリ タゾン(Netoglitazone) (MCC-555)、YM-440、DRF-2593、BM-13.1258、KRP-297、R-119702 、CS-011、FK-614、W099/58510に記載の化合物(例えば(E)-4-[4-(5-メチル-2-フェニル -4-オキサゾリルメトキシ)ベンジルオキシイミノ]-4-フェニル酪酸)、W001/38325に記載 の化合物、テサグリタザール (Tesaglitazar) (AZ-242) 、ラガグリタザール (Ragagli tazar) (NN-622) , BMS-298585, ONO-5816, BM-13-1258, LM-4156, MBX-102, LY-519818 、MX-6054、LY-510929、バラグリタゾン(Balaglitazone)(NN-2344)、T-131またはその塩 、THR-0921等)、PPARγアゴニスト、PPARγアンタゴニスト、PPARγ/αデュアルアゴニ スト、αーグルコシダーゼ阻害剤(例、ボグリボース、アカルボース、ミグリトール、エ ミグリテート等)、ビグアナイド剤(例、フェンホルミン、メトホルミン、ブホルミンま たはそれらの塩(例、塩酸塩、フマール酸塩、コハク酸塩)等)、インスリン分泌促進剤 [スルホニルウレア剤(例、トルブタミド、グリベンクラミド、グリクラジド、クロルプ ロパミド、トラザミド、アセトヘキサミド、グリクロピラミド、グリメピリド、グリピザ イド、グリブゾール等)、レパグリニド、セナグリニド、ナテグリニド、ミチグリニドま たはそのカルシウム塩水和物]、GPR40アゴニスト、GLP-1受容体アゴニスト [例、GLP-1 、GLP-1MR剂、NN-2211、AC-2993(exendin-4)、BIM-51077、Aib(8,35)hGLP-1(7,37)NH2、C JC-1131] 、アミリンアゴニスト(例、プラムリンチド等)、フォスフォチロシンフォス ファターゼ阻害剤(例、バナジン酸等)、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害剤(例、N VP-DPP-278, PT-100, P32/98, LAF-237, P93/01, TS-021等) 、β3アゴニスト (例、CL-316243、SR-58611-A、UL-T G-307, SB-226552, AJ-9677, BMS-196085, AZ401 40等)、糖新生阻害剤(例、グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤、グルコースー6-ホ スファターゼ阻害剤、グルカゴン拮抗剤等)、SGLT(sodium-glucose cotransporte r) 阻害剤(例、T-1095等)、 $11\beta-$ ヒドロキシステロイドデヒドロゲナーゼ阻害 薬 (例、BVT-3498等)、アジポネクチンまたはその作動薬、IKK阻害薬(例、AS-2868等) 、レプチン抵抗性改善薬、ソマトスタチン受容体作動薬(W001/25228、W003/42204記載の 化合物、W098/44921、W098/45285、W099/22735記載の化合物等)、グルコキナーゼ活性化 薬 (例、Ro-28-1675) 等が挙げられる。

[0052]

糖尿病性合併症治療剤としては、アルドース還元酵素阻害剤(例、トルレスタット、エパルレスタット、ゼナレスタット、ゾポルレスタット、ミナルレスタット、フィダレスタット、SNK-860、CT-112等)、神経栄養因子およびその増加薬(例、NGF、NT-3、BDNF、WO01/14372に記載のニューロトロフィン産生・分泌促進剤(例えば、4-(4-クロロフェニル)-2-(2-メチル-1-イミダゾリル)-

 $5-[3-(2-x+\nu)]$ プロピル] オキサゾールなど)等)、神経再生促進薬(例、Y-128等)、PKC阻害剤(例、LY-333531等)、AGE阻害剤(例、ALT946、ピマゲジン、ピラトキサチン、N-フェナシルチアゾリウム プロマイド(ALT766)、ALT-711、EXO-226、ピリドリン(Pyridorin)、ピリドキサミン)、活性酸素消去薬(例、チオクト酸等)、脳血管拡張剤(例、チアプリド、メキシレチン等)、ソマトスタチン受容体作動薬(BIM23190)、アポトーシスシグナルレギュレーティングキナーゼ-1(ASK-1)阻害薬が挙げられる。

抗高脂血症剤としては、コレステロール合成阻害剤であるスタチン系化合物(例、セリバスタチン、プラバスタチン、シンバスタチン、ロバスタチン、アトルバスタチン、フルバスタチン、イタバスタチンまたはそれらの塩(例、ナトリウム塩、カルシウム塩)等)、スクアレン合成酵素阻害剤(例、WO97/10224に記載の化合物、例えば、Nー[[(3R,5S)-1-(3-アセトキシ-2,2-ジメチルプロピル)-7-クロロ-5-(2,3-ジメトキシフェニル)-2-オキソ-1,2,3,5-テトラヒドロ-4,1-ベンゾオキサゼピン-3-イル]アセチル]ピペリジン-4-酢酸など)あるいはトリグリセリド低下作用を有するフィブラート系化合物(例、ベザフィブラート、クロフィブラート、シムフィブラート、クリノフィブラート等)、ACAT阻害剤(例、アバシマイブ(Avasimibe)、エフルシマイブ(Eflucimibe)など)、陰イオン交換樹脂(例、コレスチラミンなど)、プロブコール、ニコチン酸系薬剤(例、ニコモール(nicomol)、ニセリトロール(niceritrol)など)、イコサペント酸エチル、植物ステロール(例、ソイステロール(soysterol)、ガンマオリザノール(γ -oryzanol)など)等が挙げられる。

[0053]

降圧剤としては、アンジオテンシン変換酵素阻害剤(例、カプトプリル、エナラプリル、デラプリル等)、アンジオテンシンII拮抗剤(例、カンデサルタン シレキセチル、ロサルタン、エプロサルタン、バルサルタン、テルミサルタン、イルベサルタン、タソサルタン、1-[[2'-(2,5-ジヒドロ-5-オキソ-4H-1,2,4-オキサジアゾール-3-イル)ビフェニル-4-イル]メチル]-2-エトキシ-<math>1H-ベンズイミダゾール-7-カルボン酸等)、カルシウム拮抗剤(例、マニジピン、ニフェジピン、アムロジピン、エホニジピン、ニカルジピン等)、カリウムチャンネル開口薬(例、レブクロマカリム、L-27152、AL 0671、NIP-121など)、クロニジン等が挙げられる。

抗肥満剤としては、例えば中枢性抗肥満薬(例、デキスフェンフルラミン、フェンフルラミン、フェンテルミン、シブトラミン、アンフェプラモン、デキサンフェタミン、マジンドール、フェニルプロパノールアミン、クロベンゾレックス;MCH受容体拮抗薬(例、SB-568849;SNAP-7941;W001/82925およびW001/87834に含まれる化合物等);ニューロペプチドY拮抗薬(例、CP-422935等);カンナビノイド受容体拮抗薬(例、SR-141716、SR-147778等);グレリン拮抗薬; $11\ \beta$ ーヒドロキシステロイドデヒドロゲナーゼ阻害薬(例、BVT-3498等)等)、膵リパーゼ阻害薬(例、オルリスタット、ALT-962等)、 β 3 アゴニスト(例、CL-316243、SR-58611-A、UL-TG-307、SB-226552、AJ-9677、BMS-196085、AZ 40140等)、ペプチド性食欲抑制薬(例、レプチン、CNTF(毛様体神経栄養因子)等)、コレシストキニンアゴニスト(例、リンチトリプト、FPL-15849等)、摂食抑制薬(例、P-57等)等が挙げられる。

[0054]

利尿剤としては、例えば、キサンチン誘導体(例、サリチル酸ナトリウムテオプロミン、サリチル酸カルシウムテオプロミン等)、チアジド系製剤(例、エチアジド、シクロペンチアジド、トリクロルメチアジド、ヒドロクロロチアジド、ヒドロフルメチアジド、ベンチルヒドロクロロチアジド、ペンフルチジド、ポリチアジド、メチクロチアジド等)、抗アルドステロン製剤(例、スピロノラクトン、トリアムテレン等)、炭酸脱水酵素阻害剤(例、アセタゾラミド等)、クロルベンゼンスルホンアミド系製剤(例、クロルタリドン、メフルシド、インダパミド等)、アゾセミド、イソソルビド、エタクリン酸、ピレタニド、ブメタニド、フロセミド等が挙げられる。

化学療法剤としては、例えば、アルキル化剤(例、サイクロフォスファミド、イフォス

ファミド等)、代謝拮抗剤(例、メソトレキセート、5ーフルオロウラシルまたはその誘導体等)、抗癌性抗生物質(例、マイトマイシン、アドリアマイシン等)、植物由来抗癌剤(例、ビンクリスチン、ビンデシン、タキソール等)、シスプラチン、カルボプラチン、エトポシドなどが挙げられる。なかでも5ーフルオロウラシル誘導体であるフルツロンあるいはネオフルツロンなどが好ましい。

免疫療法剤としては、例えば、微生物または細菌成分(例、ムラミルジペプチド誘導体、ピシバニール等)、免疫増強活性のある多糖類(例、レンチナン、シゾフィラン、クレスチン等)、遺伝子工学的手法で得られるサイトカイン(例、インターフェロン、インターロイキン(IL)等)、コロニー刺激因子(例、顆粒球コロニー刺激因子、エリスロポエチン等)などが挙げられ、なかでもIL-1、IL-2、IL-12などのインターロイキンが好ましい。

[0055]

抗血栓剤としては、例えば、ヘパリン(例、ヘパリンナトリウム、ヘパリンカルシウム、ダルテパリンナトリウム (dalteparin sodium)など)、ワルファリン(例、ワルファリンカリウムなど)、抗トロンビン薬(例、アルガトロバン (aragatroban)など)、血栓溶解薬(例、ウロキナーゼ (urokinase)、チソキナーゼ (tisokinase)、アルテプラーゼ (alteplase)、ナテプラーゼ (nateplase)、モンテプラーゼ (monteplase)、パミテプラーゼ (pamiteplase)など)、血小板凝集抑制薬(例、塩酸チクロピジン (ticlopidine hydrochloride)、シロスタゾール (cilostazol)、イコサペント酸エチル、ベラプロストナトリウム (beraprost sodium)、塩酸サルポグレラート (sarpogrelate hydrochloride) など)などが挙げられる。

骨粗鬆症治療剤としては、例えば、アルファカルシドール (alfacalcidol) 、カルシトリオール (calcitriol) 、エルカトニン (elcatonin) 、サケカルシトニン (calcitonin salmon) 、エストリオール (estriol) 、イプリフラボン (ipriflavone) 、パミドロン酸ニナトリウム (pamidronate disodium) 、アレンドロン酸ナトリウム水和物 (alendro nate sodium hydrate) 、インカドロン酸ニナトリウム (incadronate disodium) 等が挙げられる。

抗痴呆剤としては、例えば、タクリン (tacrine) 、ドネペジル (donepezil) 、リバスチグミン (rivastigmine) 、ガランタミン (galantamine) 等が挙げられる。

勃起不全改善剤としては、例えば、アポモルフィン(apomorphine)、クエン酸シルデナフィル(sildenafil citrate)等が挙げられる。

尿失禁・頻尿治療剤としては、例えば、塩酸フラボキサート(flavoxate hydrochlori de)、塩酸オキシブチニン(oxybutynin hydrochloride)、塩酸プロピベリン(propive rine hydrochloride)等が挙げられる。

排尿困難治療剤としては、例えばアセチルコリンエステラーゼ阻害薬 (例、ジスチグミン) 等が挙げられる。

[0056]

さらに、動物モデルや臨床で悪液質改善作用が認められている薬剤、すなわち、シクロオキシゲナーゼ阻害剤(例、インドメタシン等)、プロゲステロン誘導体(例、メゲステロールアセテート)、糖質ステロイド(例、デキサメサゾン等)、メトクロプラミド系薬剤、テトラヒドロカンナビノール系薬剤、脂肪代謝改善剤(例、エイコサペンタエン酸等)、成長ホルモン、IGF-1、あるいは悪液質を誘導する因子であるTNF-α、LIF、IL-6、オンコスタチンMに対する抗体なども本発明化合物と併用することができる。

[0057]

併用薬剤は、好ましくはインスリン製剤、インスリン抵抗性改善剤、αーグルコシダーゼ阻害剤、ビグアナイド剤、インスリン分泌促進剤(好ましくはスルホニルウレア剤)などである。

上記併用薬剤は、2種以上を適宜の割合で組み合せて用いてもよい。2種以上の併用薬剤を用いる場合の好ましい組み合わせとしては、例えば、以下の組み合わせが挙げられる

- 1) インスリン分泌促進剤(好ましくはスルホニルウレア剤)およびαーグルコシダーゼ 阻害剤;
- 2) インスリン分泌促進剤 (好ましくはスルホニルウレア剤) およびビグアナイド剤;
- 3) インスリン分泌促進剤 (好ましくはスルホニルウレア剤)、ビグアナイド剤および α グルコシダーゼ阻害剤;
- 4) インスリン抵抗性改善剤およびαーグルコシダーゼ阻害剤;
- 5) インスリン抵抗性改善剤およびビグアナイド剤;
- 6) インスリン抵抗性改善剤、ビグアナイド剤およびα-グルコシダーゼ阻害剤。

本発明化合物が併用薬剤と組み合せて使用される場合には、お互いの剤の量は、それらの剤の反対効果を考えて安全な範囲内で低減できる。特に、インスリン抵抗性改善剤、インスリン分泌促進剤(好ましくはスルホニルウレア剤)およびビグアナイド剤は通常の投与量よりも低減できる。したがって、これらの剤により引き起こされるであろう反対効果は安全に防止できる。それに加えて、糖尿病性合併症治療剤、抗高脂血症剤、降圧剤の投与量は低減でき、その結果これらの剤により引き起こされるであろう反対効果は効果的に防止できる。

[0058]

以下、本発明化合物の製造法について説明する。

本発明化合物は、自体公知の方法、例えば、以下に詳述する方法、あるいはこれに準ず る方法にしたがって製造することができる。

式 (I) 中、LがLa(C H_2) (La は結合手または 2 価の鎖状炭化水素基を示す)であり、XがXa (Xa はニトロ基、アシル基、置換されたヒドロキシ基、置換されていてもよいチオール基または置換されていてもよい環状基を示す)であり、 R^4 がアミノ基である化合物(I - a)は、下記 A法あるいはこれに準ずる方法により製造できる。

ここで、Laで示される2価の鎖状炭化水素基としては、前記Lとして例示した2価の鎖状炭化水素基と同様のものが挙げられる。Laは、好ましくは、結合手またはC1-9アルキレンである。

また、Xaで示されるアシル基、置換されたヒドロキシ基、置換されていてもよいチオール基および置換されていてもよい環状基としては、それぞれ前記Xとして例示したものが用いられる。

[A法]

【化10】

$$R^2$$
 R^3
 R^3
 R^4
 R^4

[式中の記号は前記と同意義を示す。ただし、Xaがエトキシカルボニル基であるとき、Qは2価の鎖状炭化水素基を示す]

[0059]

本法では、化合物(II)を還元反応に付すことによって化合物(I-a)を製造する

。 還元反応は、常法に従い、還元剤の存在下、反応に悪影響をおよほさない溶媒中で行われる。

還元剤としては、例えば、水素化ビス (2-メトキシエトキシ) アルミニウムナトリウム、水素化ジイソプチルアルミニウム等の金属水素化合物;水素化ホウ素ナトリウム、シ

アノ水素化ホウ素ナトリウム、水素化アルミニウムリチウム、水素化アルミニウムナトリウム等の金属水素錯化合物;などが挙げられる。

還元剤の使用量は、化合物 (II) に対して、通常、0.1ないし20モル当量である

反応に悪影響をおよぼさない溶媒としては、例えば、メタノール、エタノール、プロパノール、2ープロパノール、ブタノール、イソブタノール、tertーブタノール等のアルコール類;ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類;ヘキサン、ヘプタン等の脂肪族炭化水素類;ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、tertーブチルメチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン等のエーテル類;酢酸メチル、酢酸エチル、酢酸n-ブチル、酢酸tertーブチル等のエステル類;ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、N-メチルピロリドン等のアミド類が用いられる。これらの溶媒は、2種以上を適宜の割合で混合して用いてもよい。

反応温度は、通常、 $-70\sim150$ \mathbb{C} 、好ましくは $-20\sim100$ \mathbb{C} である。 反応時間は、通常、 $0.1\sim100$ 時間、好ましくは $0.1\sim40$ 時間である。

[0060]

また、還元反応は、パラジウムー炭素、パラジウム黒、塩化パラジウム、酸化白金、白金黒、白金ーパラジウム、ラネーニッケル、ラネーコバルトなどの金属触媒および水素源の存在下、反応に悪影響をおよぼさない溶媒中で行うこともできる。

金属触媒の使用量は、化合物 (II) に対して、通常、0.001~1000モル当量、好ましくは0.01~100モル当量である。

水素源としては、例えば水素ガス、ギ酸、ギ酸アミン塩、ホスフィン酸塩、ヒドラジンなどが挙げられる。

反応に悪影響をおよほさない溶媒としては、前記還元剤を用いる還元反応において例示 したものが挙げられる。

反応温度および反応時間は、前記還元剤を用いる還元反応と同様である。

本反応は、必要によりアンモニア (例、アンモニア水、アンモニアーエタノールなど) の存在下に行ってもよい。アンモニアの存在下に反応を行うことにより、副反応が抑制され、化合物 (I-a) を高収率で製造することができる。

このようにして得られる化合物(I-a)は、公知の分離精製手段、例えば、濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、晶出、再結晶、転溶、クロマトグラフィーなどにより単離精製することができる。

[0061]

上記A法において原料化合物として用いられる化合物(II)は、自体公知の方法に従って製造することができる。

例えば、式(II)中、QおよびLaが結合手、Xがアシル基である化合物(II-a)は、下記B法により製造することができる。

「B法]

[式中の記号は前記と同意義を示す。]

[0062]

化合物(II-a)は、自体公知の方法、例えば化合物(III)と、希硝酸や硝酸二アンモニウムセリウムなどの酸化剤とを、1,4-ジオキサンやアセトンなどの反応に悪影響をおよぼさない溶媒中で反応させることによって製造することができる。

該化合物(III)は、自体公知の方法、例えば、丸善出版1973年刊「新実験化学講座第版(日本化学会編)」第14巻有機化合物の合成と反応2057頁に記載のHantzchのピリジン合成法あるいはそれに準ずる方法により、例えば化合物(IV)と化合物(VII)とから製造することができる。

化合物(IV)は、自体公知の方法、例えば、化合物(VI)と化合物(V)とを公知のKnoevenagel法に付すことによって製造することができる。

化合物 (VII) は、自体公知の方法、例えばSynthesis, (1999年), 11巻, 1951-1960 頁; Journal of Chemical Society Perkin Transactions 1, (2002年), 1663-1671頁などに記載の方法、またはそれに準ずる方法に従って、化合物 (VIII) から製造することができる。 前記した化合物 (V)、化合物 (VI) および化合物 (VIII) は、自体公知の方法にしたがって製造することができる。

[0063]

式 (I) 中、 R^4 が C_{1-10} アルキル基でモノあるいはジ置換されたアミノ基である化合物 (I-b) は、式 (I) 中、 R^4 がアミノ基である化合物 (I-c) をアルキル化反応 に付すことにより製造できる。

本反応は、常法にしたがい、(1)必要により塩基の存在下、アルキル化剤を用いて反応に悪影響をおよぼさない溶媒中で、あるいは(2)必要により還元剤の存在下、カルボニル化合物を用いて反応に悪影響をおよぼさない溶媒中で行われる。

ここで、アルキル化剤としては、例えばC1-10アルキルハライド、C1-10アルキルスルホン酸エステルなどが挙げられる。

カルボニル化合物としては、例えばアルデヒド、ケトンなどが挙げられる。

アルキル化剤およびカルボニル化合物の使用量は、化合物(I-c)に対し、好ましくは約1~約5モル当量である。

塩基としては、例えば水酸化ナトリウム、炭酸カリウムなどのアルカリ金属塩;ピリジン、トリエチルアミンなどのアミン類;水素化ナトリウムなどの金属水素化物;ナトリウムメトキシド、カリウム t.-ブトキシドなどのアルカリ金属アルコキシドなどが挙げられる。

塩基の使用量は、化合物 (I-c) に対し、好ましくは約1~約5モル当量である。 還元剤としては、例えば、水素化ジイソブチルアルミニウム等の金属水素化合物;シア ノ水素化ホウ素ナトリウム等の金属水素錯化合物;などが挙げられる。

還元剤の使用量は、化合物(I-c)に対して、通常、0.1ないし20モル当量である。

また、前記カルボニル化合物を用いる反応は、還元剤を用いずに、パラジウムー炭素などの金属触媒および水素源の存在下、反応に悪影響をおよほさない溶媒中で行うこともできる。

金属触媒の使用量は、化合物(I-c)に対して、好ましくは $0.01\sim100$ モル当量である。

水素源としては、例えば水素ガス、ギ酸、ギ酸アミン塩などが挙げられる。

アルキル化反応に用いられる「反応に悪影響をおよぼさない溶媒」としては、例えばトルエンなどの芳香族炭化水素類;テトラヒドロフランなどのエーテル類;クロロホルムなどのハロゲン化炭化水素類;N, Nージメチルホルムアミドなどのアミド類;ジメチルスルホキシドなどのスルホキシド類などが挙げられる。これらの溶媒は、適宜の割合で混合して用いてもよい。

アルキル化反応において、反応温度は、好ましくは約-10~約100℃である。 アルキル化反応において、反応時間は、通常、約0.5~約20時間である。

このようにして得られる化合物(I-b)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧 濃縮、溶媒抽出、晶出、再結晶、転溶、クロマトグラフィーなどにより単離精製すること ができる。

[0064]

本発明化合物を製造する際、原料化合物が置換基としてアミノ基、カルボキシル基、ヒドロキシ基またはカルボニル基を有する場合、これらの基にペプチド化学などで一般的に用いられるような保護基が導入されていてもよく、反応後に必要に応じて保護基を除去することにより目的化合物を得ることができる。

アミノ基の保護基としては、例えば、ホルミル、 C_{1-6} アルキルーカルボニル(例、アセチル、プロピオニルなど)、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル(例、メトキシカルボニル、 C_{7-13} アラルキルーカルボニル、 C_{7-13} アラルキルーカルボニル(例、ベンジルカルボニルなど)、 C_{7-13} アラルキルーカルボニル(例、ベンジルカルボニルなど)、 C_{7-13} アラルキルオキシーカルボニル(例、ベンジルオキシカルボニル、0 フルオレニルメトキシカルボニルなど)、トリチル、フタロイル、0 N、0 N 0 N

カルボキシル基の保護基としては、例えば、C₁₋₆アルキル(例、メチル、エチル、

プロピル、イソプロピル、ブチル、tert-ブチルなど)、 C_{7-1} 3 アラルキル(例、ベンジルなど)、フェニル、トリチル、シリル(例、トリメチルシリル、トリエチルシリル、ジメチルフェニルシリル、tert-ブチルジメチルシリル、tert-ブチルジエチルシリルなど)、 C_{2-6} アルケニル(例、1-アリルなど)などが挙げられる。これらの基は、1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、 C_{1-6} アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシなど)またはニトロなどで置換されていてもよい。

[0065]

ヒドロキシ基の保護基としては、例えば、 C_{1-6} アルキル(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、tert-ブチルなど)、フェニル、トリチル、 C_{7-13} アラルキル(例、ベンジルなど)、ホルミル、 C_{1-6} アルキルーカルボニル(例、アセチル、プロピオニルなど)、ベンゾイル、 C_{7-13} アラルキルーカルボニル(例、ベンジルカルボニルなど)、2-テトラヒドロピラニル、2-テトラヒドロフラニル、シリル(例、トリメチルシリル、トリエチルシリル、ジメチルフェニルシリル、tert-ブチルジメチルシリル、tert-ブチルジメチルシリル、tert-ブチルジメチルシリル、tert-ブチルジメチルシリル、tert-ブチルジスチルシリルなど)、tert-ブチルジエチルシリルなど)、tert- (例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、tert-0 アルキル(例、メチル、エチル、プロピルなど)、tert-1 アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシなど)またはニトロなどで置換されていてもよい。

また、これらの保護基の導入あるいは除去は、自体公知の方法、例えば、プロテクティブ グループス イン オーガニック シンセシス(Protective Groups in Organic Synthesis), John Wiley and Sons 刊(1980)に記載の方法などに準じて行えばよい。例えば、酸、塩基、紫外光、ヒドラジン、フェニルヒドラジン、N-メチルジチオカルバミン酸ナトリウム、テトラブチルアンモニウムフルオリド、酢酸パラジウム、トリアルキルシリルハライド(例、トリメチルシリルヨージド、トリメチルシリルプロミドなど)などを使用する方法、還元法などが用いられる。

また、本発明化合物の製造において、原料化合物が塩を形成し得る場合、該化合物を塩として用いてもよい。このような塩としては、例えば、化合物(I)の塩として例示したものが用いられる。

[0066]

化合物(I)が、光学異性体、立体異性体、位置異性体、回転異性体を含有する場合には、これらも化合物(I)として含有されるとともに、自体公知の合成手法、分離手法によりそれぞれを単品として得ることができる。例えば、化合物(I)に光学異性体が存在する場合には、該化合物から分割された光学異性体も化合物(I)に包含される。

光学異性体は自体公知の方法により製造することができる。具体的には、光学活性な合成中間体を用いる、または、最終物のラセミ体を常法に従って光学分割することにより光学異性体を得る。

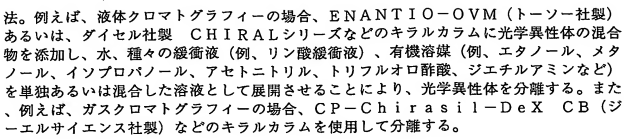
光学分割法としては、自体公知の方法、例えば、分別再結晶法、キラルカラム法、ジア ステレオマー法等が用いられる。

1) 分別再結晶法

ラセミ体と光学活性な化合物(例えば、(+)ーマンデル酸、(ー)ーマンデル酸、(+)ー酒石酸、(ー)ー酒石酸、(+)ー1ーフェネチルアミン、(ー)ー1ーフェネチルアミン、シンコニン、(ー)ーシンコニジン、ブルシンなど)との塩を形成させ、これを分別再結晶法によって分離し、所望により、中和工程を経てフリーの光学異性体を得る方法。

2) キラルカラム法

ラセミ体またはその塩を光学異性体分離用カラム(キラルカラム)にかけて分離する方



[0067]

3) ジアステレオマー法

ラセミ体の混合物を光学活性な試薬と化学反応によってジアステレオマーの混合物とし、これを通常の分離手段(例えば、分別再結晶、クロマトグラフィー法等)などを経て単一物質とした後、加水分解反応などの化学的な処理により光学活性な試薬部位を切り離すことにより光学異性体を得る方法。例えば、化合物(I)が分子内にヒドロキシまたは1級もしくは2級アミノを有する場合、該化合物と光学活性な有機酸(例えば、MTPA〔 $\alpha-$ メトキシー $\alpha-$ (トリフルオロメチル)フェニル酢酸〕、(一)ーメントキシ酢酸等)などとを縮合反応に付すことにより、それぞれエステル体またはアミド体のジアステレオマーが得られる。一方、化合物(I)がカルボン酸基を有する場合、該化合物と光学活性アミンまたはアルコール試薬とを縮合反応に付すことにより、それぞれアミド体またはエステル体のジアステレオマーが得られる。分離されたジアステレオマーは、酸加水分解あるいは塩基性加水分解反応に付すことにより、元の化合物の光学異性体に変換される。

[0068]

化合物(I)は、結晶であってもよい。

化合物 (I) の結晶(以下、本発明の結晶と略記することがある)は、化合物 (I) に自体公知の結晶化法を適用して、結晶化することによって製造することができる。

ここで、結晶化法としては、例えば、溶液からの結晶化法、蒸気からの結晶化法、溶融 体からの結晶化法などが挙げられる。

該「溶液からの結晶化法」としては、化合物の溶解度に関係する因子(溶媒組成、pH、温度、イオン強度、酸化還元状態等)または溶媒の量を変化させることによって、飽和していない状態から過飽和状態に移行させる方法が一般的であり、具体的には、例えば、濃縮法、除冷法、反応法(拡散法、電解法)、水熱育成法、融剤法などが挙げられる。用いられる溶媒としては、例えば、芳香族炭化水素類(例、ベンゼン、トルエン、キシレン等)、ハロゲン化炭化水素類(例、ジクロロメタン、クロロホルム等)、飽和炭化水素類(例、ヘキサン、ヘプタン、シクロヘキサン等)、エーテル類(例、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等)、ニトリル類(例、アセトニトリル等)、ケトン類(例、アセトン等)、スルホキシド類(例、ジメチルスルホキシド等)、酸アミド類(例、N,Nージメチルホルムアミド等)、エステル類(例、酢酸エチル等)、アルコール類(例、メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール等)、水などが用いられる。これらの溶媒は単独あるいは2種以上を適当な割合(例、1:1ないし1:100(容積比))で混合して用いられる。

該「蒸気からの結晶化法」としては、例えば、気化法(封管法、気流法)、気相反応法 、化学輸送法などが挙げられる。

該「溶融体からの結晶化法」としては、例えば、ノルマルフリージング法(引上げ法、 温度傾斜法、プリッジマン法)、帯溶融法(ゾーンレベリング法、フロートゾーン法)、 特殊成長法(VLS法、液相エピタキシー法)などが挙げられる。

結晶化法の好適な例としては、化合物(I)またはその塩を $20\sim120$ Cの温度下に、適当な溶媒(例、メタノール、エタノールなどのアルコール類など)に溶解し、得られる溶液を溶解時の温度以下(例えば、 $0\sim50$ C、好ましくは $0\sim20$ C)に冷却する方法などが挙げられる。

このようにして得られる本発明の結晶は、例えば、ろ過などによって単離することができる。

[0069]

本明細書中、融点は、例えば、微量融点測定器(ヤナコ、MP-500D型またはBuchi、B-545型)またはDSC(示差走査熱量分析)装置(SEIKO、EXSTAR6000)等を用いて測定される融点を意味する。

一般に、融点は、測定機器、測定条件などによって変動する場合がある。本明細書中の 結晶は、通常の誤差範囲内であれば、本明細書に記載の融点と異なる値を示す結晶であっ てもよい。

本発明の結晶は、物理化学的性質(例、融点、溶解度、安定性など)および生物学的性質(例、体内動態(吸収性、分布、代謝、排泄)、薬効発現など)に優れ、医薬として極めて有用である。

[0070]

本発明は、以下の実施例、実験例および製剤例によって、さらに詳しく説明されるが、 これらは本発明を限定するものではなく、また本発明の範囲を逸脱しない範囲で変化させ てもよい。

なお、実施例中の略号は次の意味を有する。

s:シングレット、d:ダブレット、t:トリプレット、q:クワルテット、m:マルチプレット、brs:幅広いシングレット、J:カップリング定数

また、実施例中、室温とは1~30℃を意味し、%は特記しない限り重量%を示す。

[0071]

実施例 1 5-(アミノメチル)-6-イソプチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル)ニコチン酸メチル

1)水素化ナトリウム(60%油性、8.0~g, 0.2~mol)のテトラヒドロフラン(80~mL) 懸濁液を激しく撹拌しながら加熱還流した。得られる懸濁液に、イソ吉草酸メチル(11.6~g, 0.1~mol)、アセトニトリル(10.5~mL, 0.2~mol)、およびテトラヒドロフラン(25~mL)の混合物を30分間かけて滴下し、5時間加熱還流した。反応液を室温まで冷却し、2-プロパノール(5~mL)を加えて室温で30分間撹拌した。反応液を減圧下濃縮し、残留物を水(100~mL)に溶解して、n-ヘキサン次いでn-ヘキサン-ジエチルエーテル混合液で洗浄した。水層を濃塩酸で酸性にした後、ジエチルエーテルで抽出した。抽出液を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧下溶媒を留去して5-メチル-3-オキソヘキサンニトリル(12.6~g, 収率100%)を淡黄色油状物として得た。得られた淡黄色油状物は、更なる精製をせず次工程で使用した。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃) δ : 0.96 (6H, d, J = 6.6 Hz), 2.05-2.30 (1H, m), 2.50 (2H, d, J = 7.0 Hz), 3.43 (2H, s).

2) 5-メチル-3-オキソヘキサンニトリル(5.0 g, 40 mmol)と、<math>p-トルアルデヒド(4.8 g, 40 mmol)、ピペリジン(0.34 g, 4.0 mmol)、酢酸(0.48 g, 8.0 mmol)、およびトルエン(200 mL)からなる混合物をDean-Starkトラップを用いて12時間加熱還流した。反応液を室温まで冷却した後、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下溶媒を留去した。得られた残留物をメタノール(50 mL)に溶解し、3-アミノクロトン酸メチル(4.6 g, 40 mmol)を添加して6時間加熱還流した。反応液を減圧下濃縮し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、5-シアノ-6-イソプチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル)-1,4-ジヒドロピリジン-3-カルボン酸メチル<math>(7.45 g, 収率57%)を無色結晶として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.93 (3H, d, J = 6.6 Hz), 0.98 (3H, d, J = 6.6 Hz), 1.80-2.00 (1H, m), 2.10-2.35 (2H, m), 2.30 (3H, s), 2.36 (3H, s), 3.58 (3H, s), 4.57 (1H, s). 5.68 (1H, brs), 7.00-7.20 (4H, m).

3) 5-シアノ-6-イソプチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル)-1,4-ジヒドロピリジン-3-カルボン酸メチル(7.3 g, 22.5 mmol)を<math>1,4-ジオキサン(20 mL)に溶解し、2規定硝酸(100 mL)を加えて70で1時間撹拌した。反応液を氷浴中撹拌し、酢酸エチル(100 mL)と2規定水酸化ナトリウム水溶液(100 mL)とを加えた。水層を分離し、酢酸エチルで抽出した。有機層と抽出液とを合わせ、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減

圧下溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、5-シアノ -6-イソプチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル)ニコチン酸メチル(5.94~g, 収率82%)を白色粉末として得た。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 1.01 (6H, d, J = 6.6 Hz), 2.20-2.35 (1H, m), 2.41 (3H, s), 2.63 (3H, s), 2.95 (2H, d, J = 7.4 Hz), 3.60 (3H, s), 7.20-7.30 (4H, m).

4) 5-シァノ-6-イソプチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル)ニコチン酸メチル(1.00 g, 3.10 mmol)と、ラネーニッケル(4 mL)、25%アンモニア水 (6 mL)、テトラヒドロフラン (15 mL) およびメタノール (45 mL) からなる混合物を封管中、<math>0.5 MPaの水素雰囲気下、室温で6時間撹拌した。反応液をろ過したろ液を減圧下濃縮し、残留物を酢酸エチルと10%炭酸カリウム水溶液とに分液した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、5-(アミノメチル)-6-イソプチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル)ニコチン酸メチル(0.97 g, 収率<math>95%)を淡黄色結晶として得た。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 0.98 (6H, d, J = 6.6 Hz), 1.39 (2H, brs), 2.15-2.30 (1H, m), 2.39 (3H, s), 2.53 (3H, s), 2.80 (2H, d, J = 7.2 Hz), 3.50 (3H, s), 3.66 (2H, s), 7.11 (2H, d, J = 8.0 Hz), 7.21 (2H, d, J = 8.0 Hz). 融点56-57℃

[0072]

実施例 2 5-(アミノメチル)-6-イソブチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル)ニコチン酸 二塩酸塩

1) $5-(アミノメチル)-6-イソプチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル)ニコチン酸メチル(0.90 g, 2.76 mmol)のテトラヒドロフラン(25 mL)溶液に、二炭酸ジ-t-プチル(0.76 mL, 3.31 mmol)を加え、室温で12時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、<math>5-\{[(tert-プトキシカルボニル)アミノ]メチル\}-6-イソプチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル)ニコチン酸メチル(1.16 g, 収率98%)を白色粉末として得た。$

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 0.97 (6H, d, J = 6.8 Hz), 1.39 (9H, s), 2.10-2.30 (1H, m), 2. 39 (3H, s), 2.54 (3H, s), 2.78 (2H, d, J = 7.2 Hz), 3.50 (3H, s), 4.15 (2H, d, J = 4.9 Hz), 4.24 (1H, t, J = 4.9 Hz), 7.06 (2H, d, J = 7.9 Hz), 7.20 (2H, d, J = 7.9 Hz).

2) $5-\{[(\text{tert-ブトキシカルボニル})アミノ]メチル\}-6-イソブチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル)ニコチン酸メチル(1.0 g, 2.34 mmol)のメタノール(30 mL)溶液に1規定水酸化ナトリウム水溶液(10 mL)を加えて、3日間加熱還流した。反応液を室温に戻し、0.5規定塩酸で酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧下溶媒を留去した。残留物を水-メタノールから結晶化させて、<math>5-\{[(\text{tert-プトキシカルボニル})アミノ]メチル\}-6-イソプチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル)ニコチン酸(0.58 g, 収率60%)を白色粉末として得た。$

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃) δ : 0.87 (6H, d, J = 6.4 Hz), 1.39 (9H, s), 1.95–2.10 (1H, m), 2.38 (3H, s), 2.67 (3H, s), 2.75 (2H, d, J = 7.2 Hz), 4.13 (2H, d, J = 4.7 Hz), 4.30 (1H, t, J = 4.7 Hz), 7.15 (2H, d, J = 7.9 Hz), 7.22 (2H, d, J = 7.9 Hz).

3) $5-\{[(\text{tert-プトキシカルボニル})アミノ]メチル\}-6-イソプチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル)ニコチン酸<math>(0.20~g,~0.48~mmol)$ の1,4-ジオキサン(4~mL)溶液に、4規定塩化水素-1,4-ジオキサン溶液(4~mL,~16~mmol)を加えて室温で2時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮し、得られた白色固体をジイソプロピルエーテルで洗浄し、 $5-(アミノメチル)-6-イソプチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル)ニコチン酸 二塩酸塩<math>(0.18~g,~\eta$ 率95%)を白色粉末として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (DMSO-d₆) δ : 0.98 (6H, d, J = 6.6 Hz), 2.05-2.30 (1H, m), 2.38 (3H, s), 2.65 (3H, s), 3.02 (2H, s), 3.83 (2H, d, J = 5.5 Hz), 7.26 (2H, d, J = 8.2 Hz), 7.32 (2H, d, J = 8.2 Hz), 8.45 (3H, brs).

実施例 3 5-(アミノメチル)-6-イソプチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル)ニコチンア

ミド 二塩酸塩

1) $5-\{[(\text{tert-}プトキシカルボニル)アミノ]メチル\}-6-イソプチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル)ニコチン酸<math>(0.11\ g,\ 0.27\ \text{mmol})$ と、1-ヒドロキシ-1H-ベンゾトリアゾールアンモニウム塩 $(0.10\ g,\ 0.65\ \text{mmol})$ 、1-エチル-3(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩 $(0.13\ g,\ 0.65\ \text{mmol})$ 、およびN,N-ジメチルホルムアミド $(10\ \text{mL})$ からなる混合物を室温で2.5日間撹拌した。反応液を酢酸エチル $(100\ \text{mL})$ と0.1M くえん酸水溶液 $(50\ \text{mL})$ とに分液した。有機層と、水層から酢酸エチルで抽出した抽出液とを合わせ、飽和重曹水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、 $\{[5-(アミノカルボニル)-2-イソプチル-6-メチル-4-(4-メチルフェニル)ピリジン-3-イル]メチル<math>\}$ カルバミン酸tertブチル $(0.090\ g,\ 収率82\%)$ を白色粉末として得た。

 1 H-NMR (CDCl₃) δ : 0.97 (6H, d, J = 6.6 Hz), 1.39 (9H, s), 2.10-2.30 (1H, m), 2.39 (3H, s), 2.61 (3H, s), 2.78 (2H, d, J = 7.4 Hz), 4.14 (2H, d, J = 4.7 Hz), 4.15-4.30 (1H, m), 5.22 (1H, brs), 5.41 (1H, brs), 7.11 (2H, d, J = 7.9 Hz), 7.23 (2H, d, J = 7.9 Hz).

2) $\{[5-(アミノカルボニル)-2-イソブチル-6-メチル-4-(4-メチルフェニル)ピリジン-3-イル]メチル<math>\}$ カルバミン酸tert-ブチル $\{0.065\ g,\ 0.16\ mmol\}$ から、実施例 $2-3\}$ と同様の方法により、 $5-(アミノメチル)-6-イソブチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル)ニコチンアミド 二塩酸塩<math>\{0.050\ g,\ N$ 収率82% $\}$ を白色粉末として得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ : 0.98 (6H, d, J = 6.6 Hz), 2.05-2.30 (1H, m), 2.37 (3H, s), 2.66 (3H, s), 3.02 (2H, s), 3.82 (2H, d, J = 4.9 Hz), 7.20-7.35 (4H, m), 7.54 (1 H, brs), 7.84 (1H, brs), 8.32 (3H, brs).

[0073]

実施例 4 N- $\{[5-(アミノメチル)-6-イソプチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル) ピリジン-3-イル] カルボニル<math>\}$ - β -アラニンアミド 二塩酸塩

1) $5-\{[(\text{tert-} \vec{J}) + \hat{J} + \hat$

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 0.97 (6H, d, J = 6.8 Hz), 1.38 (9H, s), 1.98 (2H, t, J = 6.0 Hz), 2.10-2.25 (1H, m), 2.38 (3H, s), 2.55 (3H, s), 2.76 (2H, d, J = 7.2 Hz), 3. 36 (2H, q, J = 6.0 Hz), 4.11 (2H, d, J = 5.5 Hz), 4.23 (1H, brs), 5.23 (1H, brs), 5.38 (1H, brs), 6.22 (1H, t, J = 5.5 Hz), 7.09 (2H, d, J = 8.1 Hz), 7.19 (2H, d, J = 8.1 Hz).

2) $N-\{[5-\{[(tert-プトキシカルボニル)アミノ]メチル\}-6-イソプチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル)ピリジン-3-イル]カルボニル\}-\beta-アラニンアミド(0.050 g, 0.10 mmol)から、実施例 <math>2-3$) と同様の方法により、 $N-\{[5-(アミノメチル)-6-イソプチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル)ピリジン-3-イル]カルボニル\}-\beta-アラニンアミド 二塩酸塩(0.048 g, 99%)を白色粉末として得た。$

 $^{1}\text{H-NMR}$ (DMSO-d₆) δ : 0.97 (6H, d, J = 6.6 Hz), 1.98 (2H, t, J = 6.7 Hz), 2.10-2. 25 (1H, m), 2.37 (3H, s), 2.57 (3H, s), 2.96 (2H, brs), 3.09 (2H, q, J = 6.7 Hz), 3.82 (2H, d, J = 5.3 Hz), 6.82 (1H, brs), 7.21 (2H, d, J = 8.0 Hz), 7.27 (2H,

- d, J = 8.0 Hz), 7.28 (1H, brs), 8.24 (3H, brs), 8.36 (1H, brs). 実施例 5 [5-(アミノメチル)-6-イソプチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル) ピリジン-3 <math>-イル]アセトニトリル
- 1) $5-\{[(\text{tert-プトキシカルボニル}) アミノ] メチル<math>\}-6-$ イソプチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル) ニコチン酸メチル(3.4~g, 7.9~mmol)のトルエン(80~mL) 懸濁液を-78 $\mathbb C$ に冷却し、0.95M水素化ジイソプチルアルミニウムトルエン溶液(33~mL, 32~mmol)を15分間かけて滴下した。混合液を-78 $\mathbb C$ $\mathbb C$ $\mathbb C$ で1.5時間撹拌した後、0 $\mathbb C$ に昇温して、更に30 分間撹拌した。反応液にメタノール(1~mL)を添加し、硫酸ナトリウム10 水和物(10.2~g, 32~mmol)を加え、室温で1 時間撹拌した。不溶物をろ過して除き、ろ液を減圧下濃縮した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、 $\{[5-(ヒドロキシメチル)-2-イソプチル-6-メチル-4-(4-メチルフェニル) ピリジン-3-イル] メチル<math>\}$ カルバミン酸tert-プチル(1.9~g)、収率60%)を油状物として得た。
- ¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.97 (6H, d, J = 6.6 Hz), 1.32 (9H, s), 2.13-2.25 (1H, m), 2.42 (3H, s), 2.68 (3H, s), 2.75 (2H, d, J = 7.4 Hz), 4.05 (2H, d, J = 4.7 Hz), 4.19 (1H, brs), 4.36 (2H, d, J = 5.7 Hz), 7.05 (2H, d, J = 7.9 Hz), 7.24-7.26 (2H, m).
- ¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.97 (6H, d, J = 6.8 Hz), 1.38 (9H, s), 2.16-2.25 (1H, m), 2. 43 (3H, s), 2.66 (3H, s), 2.77 (2H, d, J = 7.2 Hz), 3.31 (2H, s), 4.07 (2H, d, J = 4.7 Hz), 7.04 (2H, d, J = 8.0 Hz), 7.31 (2H, d, J = 8.0 Hz).
- 3) $\{[5-(シアノメチル)-2-イソプチル-6-メチル-4-(4-メチルフェニル)ピリジン-3-イル]メチル<math>\}$ カルバミン酸 $\{1,1,2,3\}$ カルバミン酸 $\{1,3\}$ 大い $\{1,3\}$ (0.11 g, 0.27 mmol)にトリフルオロ酢酸 (5 mL)を加え、室温で15分間撹拌した。反応液を飽和重曹水にあけ、酢酸エチル-テトラヒドロフランで抽出した。抽出液を無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧下溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、 $\{5-(アミノメチル)-6-イソプチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル)ピリジン-3-イル<math>\}$ アセトニトリル (0.084 g, 収率99%)を油状物として得た。
- $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃) δ : 0.99 (6H, d, J = 6.6 Hz), 2.11–2.22 (1H, m), 2.45 (3H, s), 2.66 (3H, s), 2.80 (2H, d, J = 7.2 Hz), 3.47 (2H, s), 3.74 (2H, brs), 7.17 (2H, d, J = 7.8 Hz), 7.42 (2H, d, J = 7.8 Hz).

[0074]

実施例 6 2-[5-(アミノメチル)-6-イソプチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル) ピリジン <math>-3-イル]アセトアミド二塩酸塩

1) $\{[5-(シアノメチル)-2-イソプチル-6-メチル-4-(4-メチルフェニル) ピリジン-3-イル]$ メチル $\}$ カルバミン酸 $\{5.5 \text{ mL}, 11 \text{ mnol}\}$ を添加して、2時間加熱還流した。反応液に 6規定塩酸を加えて酸性とし、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧下溶媒を留去して、 $\{[5-(2-アミノ-2-オキソエチル)-2-イソプチル-6-メチル-4-(4-メチルフェニル) ピリジン-3-イル] メチル<math>\}$ カルバミン酸 $\{5.5 \text{ mL}, 11 \text{ mnol}\}$ を無色固体として得た。

- 2) $\{[5-(2-アミノ-2-オキソエチル)-2-イソプチル-6-メチル-4-(4-メチルフェニル)ピリジン-3-イル]メチル<math>\}$ カルバミン酸tert-ブチル $\{0.25\ g,\ 0.59\ mool\}$ にトリフルオロ酢酸 $\{5\ mL\}$ を加え、室温で20分間撹拌した。反応液を飽和重曹水にあけ、酢酸エチル-テトラヒドロフランで抽出した。抽出液を無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧下溶媒を留去した。残留物に4規定塩化水素-1,4-ジオキサン溶液 $\{4\ mL,\ 16\ mmol\}$ を添加し、減圧下溶媒を留去した。残留物をジイソプロピルエーテルで洗浄して、2-[5-(アミノメチル)-6-イソプチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル)ピリジン-3-イル<math>]アセトアミド二塩酸塩 $\{0.19\ g,\ qp$ 率81% $\}$ を白色粉末として得た。
- ¹H-NMR (CD₃OD) δ : 1.09-1.13 (6H, m), 2.09-2.22 (1H, m), 2.46 (3H, s), 2.77-2.80 (3H, m), 3.00-3.09 (2H, m), 3.51-3.55 (2H, m), 4.08 (2H, brs), 7.15-7.22 (2H, m), 7.47 (2H, d, J = 8.1 Hz).
- 実施例 7 [5-(アミノメチル)-6-イソプチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル) ピリジン-3-4ル] 酢酸メチル二塩酸塩
- 1) $\{[5-(シアノメチル)-2-イソブチル-6-メチル-4-(4-メチルフェニル) ピリジン-3-イル]メチル <math>\}$ カルバミン酸 $\{1,5,5,5,5\}$ 加 $\}$ カルバミン酸 $\{1,5,5,5\}$ 加 $\}$ カルバミン酸 $\{1,5,5\}$ 加 $\}$ 加 $\}$
- ¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.97 (6H, d, J = 6.6 Hz), 1.38 (9H, s), 2.13-2.28 (1H, m), 2. 40 (3H, s), 2.49 (3H, s), 2.75 (2H, d, J = 7.4 Hz), 3.36 (2H, s), 3.61 (3H, s), 4.04-4.05 (2H, m), 4.27 (1H, brs), 6.98 (2H, d, J = 7.8 Hz), 7.23 (2H, d, J = 7.8 Hz).
- 2) $[5-\{[(tert-プトキシカルボニル)アミノ]メチル\}-6-イソプチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル)ピリジン-3-イル]酢酸メチル<math>(0.097~g,~0.22~mmol)$ から、実施例2-3)と同様の方法により、 $[5-(アミノメチル)-6-イソプチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル)ピリジン-3-イル]酢酸メチル二塩酸塩<math>(0.069~g,~\eta$ 率76%)を白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (CD₃OD) δ : 1.09-1.13 (6H, m), 2.12-2.26 (1H, m), 2.47 (3H, s), 2.84 (3H, s), 3.12 (2H, d, J = 7.4 Hz), 3.29-3.31 (2H, m), 3.63 (3H, s), 4.08 (2H, s), 7.19 (2H, d, J = 7.7 Hz), 7.48 (2H, d, J = 7.7 Hz).

[0075]

- 実施例 8 (2E)-3-[5-(アミノメチル)-6-イソブチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル) ピリジン-3-イル] アクリル酸エチル
- 1) $\{[5-(ヒドロキシメチル)-2-イソプチル-6-メチル-4-(4-メチルフェニル)ピリジン-3-イル]メチル<math>\}$ カルバミン酸tert-プチル $\{1.95\ g,\ 4.9\ mmol\}$ のテトラヒドロフラン $\{50\ mL\}$ 溶液に、二酸化マンガン $\{4.9\ g,\ 56\ mmol\}$ を加え、室温で $\{19$ 時間撹拌した。反応液をろ過し、ろ液を減圧下濃縮した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、 $\{[5-ホルミル-2-イソプチル-6-メチル-4-(4-メチルフェニル)ピリジン-3-イル<math>\}$ メチル $\}$ カルバミン酸tert-プチル $\{1.25\ g,\ 収率65\%\}$ を黄色固体として得た。
- $^1\text{H-NMR}$ (CDCl₃) δ : 0.98 (6H, d, J = 6.6 Hz), 1.39 (9H, s), 2.21-2.35 (1H, m), 2.43 (3H, s), 2.79 (3H, s), 2.82 (2H, d, J = 7.2 Hz), 4.15 (2H, d, J = 4.9 Hz), 4.38 (1H, brs), 7.10 (2H, d, J = 8.1 Hz), 7.29 (2H, d, J = 8.1 Hz), 9.71 (1H, s).2) ホスホノ酢酸トリエチル(0.033 g, 1.5 mmol)のテトラヒドロフラン(10 配)溶液に、0℃で水素化ナトリウム(60%油性, 0.060 g, 1.5 mmol)を添加し、20分間撹拌した。反応液に、 $\{[5-ホルミル-2-イソプチル-6-メチル-4-(4-メチルフェニル)ピリジン-3-イル]メ$

チル| カルバミン酸tert-ブチル(0.38 g, 0.98 mmol)のテトラヒドロフラン(5 և)溶液を添加し、混合物を室温で45分間撹拌した。反応液に酢酸エチルを加え、飽和食塩水と、飽和塩化アンモニウム水溶液、および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧下溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、(2E)-3-[5- $\{[(tert$ -ブトキシカルボニル)アミノ]メチル $\}$ -6-イソプチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル)ピリジン-3-イル]アクリル酸エチル(0.44 g, 収率96%)を油状物として得た。

- 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 0.98 (6H, d, J = 6.6 Hz), 1.23 (3H, t, J = 7.2 Hz), 1.39 (9H, s), 2.16-2.27 (1H, m), 2.40 (3H, s), 2.64 (3H, s), 2.77 (2H, d, J = 7.4 Hz), 4.08-4.17 (4H, m), 4.21 (1H, brs), 5.76 (1H, d, J = 16.4 Hz), 6.95 (2H, d, J = 8.1 Hz), 7.23 (2H, d, J = 8.1 Hz), 7.37 (1H, d, J = 16.4 Hz).
- ¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.99 (6H, d, J = 6.6 Hz), 1.23 (3H, t, J = 7.2 Hz), 1.30 (2H, brs), 2.18-2.33 (1H, m), 2.40 (3H, s), 2.63 (3H, s), 2.79 (2H, d, J = 7.1 Hz), 3.60 (2H, s), 4.13 (2H, q, J = 7.2 Hz), 5.76 (1H, d, J = 16.4 Hz), 7.01 (2H, d, J = 8.0 Hz), 7.24 (2H, d, J = 8.0 Hz), 7.39 (1H, d, J = 16.4 Hz).
- 実施例 9 (2E)-3-[5-(アミノメチル)-6-イソブチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル)ピリジン-3-イル]アクリル酸 二塩酸塩
- ¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.96 (6H, d, J = 6.4 Hz), 1.39 (9H, s), 2.10-2.20 (1H, m), 2. 39 (3H, s), 2.64 (3H, s), 2.79 (2H, d, J = 7.2 Hz), 4.00-4.20 (2H, m), 4.34 (1H, brs), 5.76 (1H, d, J = 16.4 Hz), 6.97 (2H, d, J = 7.5 Hz), 7.22 (2H, d, J = 7.5 Hz), 7.41 (1H, d, J = 16.4 Hz).
- 2) (2E)-3-[5-{[(tert-ブトキシカルボニル)アミノ]メチル}-6-イソプチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル)ピリジン-3-イル]アクリル酸(0.093 g, 0.21 mmol)から、実施例 2 3) と同様の方法により、(2E)-3-[5-(アミノメチル)-6-イソプチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル)ピリジン-3-イル]アクリル酸 二塩酸塩(0.077 g, 収率90%)を白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (CD₃OD) δ : 1.10 (6H, d, J = 6.6 Hz), 2.12-2.27 (1H, m), 2.46 (3H, brs), 2.84 (3H, s), 3.05 (2H, d, J = 7.5 Hz), 4.13 (2H, s), 5.98 (1H, d, J = 16.3 Hz), 7.20 (2H, d, J = 8.0 Hz), 7.25 (1H, d, J = 16.3 Hz), 7.46 (2H, d, J = 8.0 Hz). [0 0 7 6]
- 実施例 1 0 (2E)-3-[5-(アミノメチル)-6-イソプチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル) ピリジン-3-イル]アクリルアミド 二塩酸塩
- 1) (2E)-3-[5- $\{[(\text{tert-プトキシカルボニル})アミノ]メチル\}-6-イソプチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル) ピリジン-3-イル] アクリル酸 <math>(0.19~g,~0.43~\text{mmol})$ から、実施例 3-



1) と同様の方法により、 $\{[5-[(1E)-3-アミノ-3-オキソプロパ-1-エン-1-イル]-2-イソプチル-6-メチル-4-(4-メチルフェニル) ピリジン-3-イル]メチル<math>\}$ カルバミン酸tert-プチル $\{0.19\ g,\ \mathbb{Q}$ 変99%)を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ : 0.97 (6H, d, J = 6.6 Hz), 1.39 (9H, s), 2.09-2.20 (1H, m), 2. 37 (3H, s), 2.59 (3H, s), 2.74 (2H, d, J = 7.2 Hz), 3.99 (2H, s), 4.34 (1H, brs), 6.00 (1H, d, J = 16.2 Hz), 7.06 (2H, d, J = 8.1 Hz), 7.22-7.28 (3H, m).

2) $\{[5-[(1E)-3-アミノ-3-オキソプロパ-1-エン-1-イル]-2-イソプチル-6-メチル-4-(4-メチルフェニル) ピリジン-3-イル] メチル カルバミン酸 tert-ブチル <math>(0.083 \text{ g}, 0.19 \text{ mmol})$ から、実施例 2-3) と同様の方法により、(2E)-3-[5-(アミノメチル)-6-イソプチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル) ピリジン-3-イル] アクリルアミド 二塩酸塩 <math>(0.078 g, 収 率99%) を得た。

 1 H-NMR(CD₃OD) $_{\delta}$:1.11(6H, d, J = 6.6 Hz), 2.13-2.22(1H, m), 2.45(3H, s), 2.87(3H, s), 3.10(2H, d, J = 7.5 Hz), 4.15(2H, s), 6.12(1H, d, J = 16.2 Hz), 7.11(1H, d, J = 16.2 Hz), 7.23(2H, d, J = 7.9 Hz), 7.45(2H, d, J = 7.9 Hz). 実施例 1 1 5-(アミノメチル)-6-イソプチル-2-メチル-4-フェニルニコチン酸メチル 1)5-メチル-3-オキソヘキサンニトリル(5.0 g, 40 mmol)と、ベンズアルデヒド(4.2 g, 40 mmol)、3-アミノクロトン酸メチル(4.6 g, 40 mmol)とから、実施例 1 - 2)と同様の方法により、5-シアノ-6-イソプチル-2-メチル-4-フェニル-1,4-ジヒドロピリジン-3-カルボン酸メチル(10.7 g, 収率86%)を白色粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.93 (3H, d, J = 6.6 Hz), 0.99 (3H, d, J = 6.6 Hz), 1.82-1.97 (1H, m), 2.18-2.34 (2H, m), 2.38 (3H, s), 3.57 (3H, s), 4.61 (1H, s), 5.69 (1H, brs), 7.18-7.32 (5H, m).

2) 5-シアノ-6-イソプチル-2-メチル-4-フェニル-1,4-ジヒドロピリジン-3-カルボン酸メチル(10.7 g, 34 mmol)から、実施例 <math>1-3) と同様の方法により、 $5-シアノ-6-イソプチル-2-メチル-4-フェニルニコチン酸メチル(8.4 g, 収率80%)を白色粉末として得た。 <math>^1$ H-NMR (CDC1₃) δ : 1.01 (6H, d, J = 6.8 Hz), 2.21-2.35 (1H, m), 2.64 (3H, s), 2.96 (2H, d, J = 7.2 Hz), 3.57 (3H, s), 7.33-7.39 (2H, m), 7.44-7.50 (3H, m).

3) 5-シアノ-6-イソプチル-2-メチル-4-フェニルニコチン酸メチル(8.4 g, 27 mmol)から、実施例<math>1-4) と同様の方法により、5-(アミノメチル)-6-イソプチル-2-メチル-4-フェニルニコチン酸メチル(0.21 g, 収率2.5%)を白色粉末として得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1.02 (6H, d, J = 6.6 Hz), 2.17-2.33 (1H, m), 2.54 (3H, s), 2.81 (2H, d, J = 7.4 Hz), 3.46 (3H, s), 3.65 (2H, s), 7.20-7.25 (2H, m), 7.38-7.46 (3H, m).

[0077]

実施例 $1 \ 2 \ 5-(アミノメチル)-6-イソプチル-4-(4-メチルフェニル)-2-プロピルニコチン酸メチル$

1) 3-オキソヘキサン酸メチル(7.2 g, 50 mmol)と、酢酸アンモニウム(19.3 g, 250 mmol)、酢酸(3.0 g, 50 mmol)、およびトルエン(500 mL)とからなる混合物をDean-Starkトラップを用いて11時間加熱還流した。反応液を減圧下濃縮し、残留物を酢酸エチルと飽和食塩水とに分液した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下溶媒を留去して3-アミノヘキサ-2-エン酸メチルを無色油状物として得た。

5-メチル-3-オキソヘキサンニトリル(5.0~g,~40~mmo1)と、p-トルアルデヒド (4.8~g,~40~mmo1)、および前記した3-アミノヘキサ-2-エン酸メチルの無色油状物とから、実施例1-2)と同様の方法により、5-シアノ-6-イソプチル-4-(4-メチルフェニル)-2-プロピル-1,4-ジヒドロピリジン-3-カルボン酸メチル $(11.8~g,~\Psi$ 84%)を油状物として得た。 1 H-NMR $(CDC1_3)$ δ : 0.93-1.05 (6H,~m), 1.26 (3H,~q,~J=7.2~Hz), 1.59-1.69 (2H,~m), 1.83-1.96 (1H,~m), 2.23-2.47 (2H,~m), 2.30 (3H,~s), 2.69-2.74 (2H,~m), 3.57 (3H,~s), 4.58 (1H,~s), 5.65 (1H,~brs), 7.09 (2H,~d,~J=8.1~Hz), 7.13 (2H,~d,~J=8.1~Hz).

2.) 5-シアノ-6-イソプチル-4-(4-メチルフェニル)-2-プロピル-1,4-ジヒドロピリジン-3



-カルボン酸メチル(11.8 g, 33 mmol) から、実施例1-3) と同様の方法により、5-シアノ-6-イソプチル-4-(4-メチルフェニル)-2-プロピルニコチン酸メチル(9.4 g, 収率80%)を油状物として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.98 (3H, t, J = 7.4 Hz), 1.01 (6H, d, J = 6.6 Hz), 1.73-1.85 (2H, m), 2.22-2.35 (1H, m), 2.41 (3H, s), 2.78 (2H, m), 2.96 (2H, d, J = 7.4 Hz), 3.58 (3H, s), 7.23-7.32 (4H, m).

3) 5-シアノ-6-イソプチル-4-(4-メチルフェニル)-2-プロピルニコチン酸メチル(0.88 g, 2.6 mmol)から、実施例<math>1-4) と同様の方法により、5-(アミノメチル)-6-イソプチル-4-(4-メチルフェニル)-2-プロピルニコチン酸メチル(0.78 g, 収率88%)を油状物として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.94-0.99 (9H, m), 1.70-1.83 (2H, m), 2.18-2.31 (1H, m), 2.39 (3H, s), 2.69-2.74 (2H, m), 2.81 (2H, d, J = 7.2 Hz), 3.48 (3H, s), 3.65 (2H, s), 7.12 (2H, d, J = 8.1 Hz), 7.21 (2H, d, J = 8.1 Hz).

実施例 1 3 [5-(アミノメチル)-6-イソプチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル) ピリジン <math>-3-イル] 酢酸 二塩酸塩

- 1) $[5-\{[(\text{tert-ブトキシカルボニル})アミノ]メチル\}-6-イソブチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル)ピリジン-3-イル]酢酸メチル<math>(0.25~g,~0.56~\text{mmol})$ のテトラヒドロフラン(15~nL)溶液に、エタノール(10~nL) と8規定水酸化ナトリウム水溶液(3.0~nL,~24~nmol)を加えて、3時間加熱還流した。反応液を6規定塩酸で酸性にし、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、 $[5-\{[(\text{tert-ブトキシカルボニル})アミノ]メチル\}-6-イソブチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル)ピリジン-3-イル]酢酸<math>(0.16~g,~\text{収率}65\%)$ を白色粉末として得た。
- 2) $[5-\{[(tert-プトキシカルボニル)アミノ]メチル\}-6-イソプチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル)ピリジン-3-イル]酢酸(0.16 g, 0.36 mmol)から、実施例 <math>2-3$) と同様の方法により、[5-(アミノメチル)-6-イソプチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル)ピリジン-3-イル]酢酸 二塩酸塩(0.15 g, 収率99%)を白色粉末として得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ : 1.10 (6H, d, J = 6.4 Hz), 2.09-2.25 (1H, m), 2.48 (3H, s), 2.84 (3H, s), 3.10 (2H, d, J = 7.4 Hz), 3.60 (2H, s), 4.09 (2H, s), 7.20 (2H, d, J = 7.9 Hz), 7.49 (2H, d, J = 7.9 Hz).

[0078]

実施例 1 4 5-(アミノメチル)-6-イソプチル-2-(2-メトキシ-2-オキソエチル)-4-(4-メチルフェニル)ニコチン酸メチル

1) 実施例12-1) と同様の方法により、1,3-アセトンジカルボン酸ジメチル(7.0 g, 40 mmol)から3-アミノペンタ-2-エン二酸ジメチルを得た。

得られた3-アミノペンタ-2-エン二酸ジメチル、および5-メチル-3-オキソヘキサンニトリル(5.0 g, 40 mmol)、p-トルアルデヒド(4.8 g, 40 mmol)とから、5-シアノ-6-イソブチル-2-(2-メトキシ-2-オキソエチル)-4-(4-メチルフェニル)-1, 4-ジヒドロピリジン-3-カルボン酸メチル(11.5 g, 収率75%)を黄色油状物として得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 0.94 (3H, d, J = 6.6 Hz), 0.98 (3H, d, J = 6.6 Hz), 1.85-2.00 (1H, m), 2.20-2.40 (2H, m), 2.31 (3H, s), 3.58 (3H, s), 3.77 (3H, s), 3.85-4.10 (2H, m), 4.59 (1H, s), 7.01 (1H, brs), 7.10 (2H, d, J = 8.1 Hz).

2) 5-シアノ-6-イソプチル-2-(2-メトキシ-2-オキソエチル)-4-(4-メチルフェニル)-1,4 -ジヒドロピリジン-3-カルボン酸メチル(11.5 g, 30 mmol)から、実施例<math>1-3) と同様の方法により、5-シアノ-6-イソプチル-2-(2-メトキシ-2-オキソエチル)-4-(4-メチルフェニル)ニコチン酸メチル(3.2 g, 収率28%)を黄橙色油状物として得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1.01 (6H, d, J = 6.6 Hz), 2.20-2.35 (1H, m), 2.41 (3H, s), 2.97 (2H, d, J = 7.2 Hz), 3.54 (3H, s), 3.71 (3H, s), 4.04 (2H, s), 7.20-7.30 (4H, m).



3) 5-シアノ-6-イソプチル-2-(2-メトキシ-2-オキソエチル)-4-(4-メチルフェニル)ニコチン酸メチル(3.2 g, 8.4 mmol)から、実施例<math>1-4) と同様の方法により、5-(アミノメチル)-6-イソプチル-2-(2-メトキシ-2-オキソエチル)-4-(4-メチルフェニル)ニコチン酸メチル(2.5 g, 収率77%)を淡黄色油状物として得た。

 1 H-NMR (CDCl₃) δ : 0.98 (6H, d, J = 6.8 Hz), 1.39 (2H, brs), 2.15-2.35 (1H, m), 2.39 (3H, s), 2.82 (2H, d, J = 7.4 Hz), 3.45 (3H, s), 3.67 (2H, s), 3.70 (3H, s), 3.94 (2H, s), 7.05-7.25 (4H, m).

実施例15 5-(アミノメチル)-4-(2,6-ジフルオロフェニル)-6-イソプチル-2-メチルニコチン酸メチル

1) 5-メチル-3-オキソヘキサンニトリル(15.0 g, 120 mmol)と、2,6-ジフルオロベンズアルデヒド (17.0 g, 120 mmol)、および<math>3-アミノクロトン酸メチル(13.8 g, 120 mmol)とから、実施例1-2)と同様の方法により、5-シアノ-4-(2,6-ジフルオロフェニル)-6-イソプチル<math>-2-メチル-1,4-ジヒドロピリジン-3-カルボン酸メチル(14.8 g, 収率36%)を黄色結晶で得た。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 0.95-1.05 (6H, m), 1.80-2.05 (1H, m), 2.10-2.45 (2H, m), 2.31 (3H, s), 3.56 (3H, s), 5.21 (1H, s), 5.87 (1H, brs), 6.75-6.90 (2H, m), 7.05-7. 25 (1H, m).

2) 5-シアノ-4-(2,6-ジフルオロフェニル)-6-イソブチル-2-メチル-1,4-ジヒドロピリジン-3-カルボン酸メチル(14.8 g, 43 mmol)から、実施例<math>1-3) と同様の方法により、5-シアノ-4-(2,6-ジフルオロフェニル)-6-イソプチル-2-メチルニコチン酸メチル(11.7 g,収率80%)を黄色結晶として得た。

 1 H-NMR (CDCl₃) δ : 1.15 (6H, d, J = 6.6 Hz), 2.15-2.40 (1H, m), 2.72 (3H, s), 2. 97 (2H, d, J = 7.0 Hz), 3.65 (3H, s), 6.95-7.10 (2H, m), 7.35-7.55 (1H, m).

3) 5-シアノ-4-(2,6-ジフルオロフェニル)-6-イソプチル-2-メチルニコチン酸メチル(11.7 g, 34 mmo1)から、実施例<math>1-4) と同様の方法により、5-(アミノメチル)-4-(2,6-ジフルオロフェニル)-6-イソプチル-2-メチルニコチン酸メチル(9.8 g, 収率83%)を淡黄色固体として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃) δ :0.99 (6H, d, J = 6.6 Hz), 1.51 (2H, brs), 2.15–2.35 (1H, m), 2.60 (3H, s), 2.83 (2H, d, J = 7.5 Hz), 3.56 (3H, s), 3.62 (2H, s), 6.95–7.05 (2 H, m), 7.35–7.50 (1H, m).

融点48-49℃

[0079]

実施例 16 5-(アミノメチル)-4-(4-フルオロフェニル)-6-イソプチル-2-メチルニコチン酸メチル

- 1) 5-メチル-3-オキソヘキサンニトリル(15.0 g, 120 mmol)と、4-フルオロベンズアルデヒド(14.9 g, 120 mmol)、および3-アミノクロトン酸メチル(13.8 g, 120 mmol)とから、実施例 1-2)と同様の方法により、5-シアノ-4-(4-フルオロフェニル)-6-イソプチル-2-メチル-1, <math>4-ジヒドロピリジン-3-カルボン酸メチル(27.4 g, 収率70%)を黄色油状物として得た。
- 2) 5-シアノ-4-(4-フルオロフェニル)-6-イソプチル-2-メチル-1, 4-ジヒドロピリジン-3-カルボン酸メチル(27 g, 82 mmol)から、実施例<math>1-3) と同様の方法により、5-シアノ-4-(4-フルオロフェニル)-6-イソプチル-2-メチルニコチン酸メチル(24.0 g, 収率61%)を 黄色油状物として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1.01 (6H, d, J = 6.6 Hz), 2.15-2.40 (1H, m), 2.64 (3H, s), 2. 96 (2H, d, J = 7.2 Hz), 3.61 (3H, s), 7.10-7.40 (4H, m).

3) 5-シアノ-4-(4-フルオロフェニル)-6-イソプチル-2-メチルニコチン酸メチル(13.0 g , 40 mmol)から、実施例<math>1-4)と同様の方法により、5-(アミノメチル)-4-(4-フルオロフェニル)-6-イソプチル-2-メチルニコチン酸メチル(11.2 g, 収率85%)を淡黄色固体として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CDCl₃) δ : 0.98 (6H, d, J = 6.6 Hz), 1.26 (2H, brs), 2.15-2.35 (1H, m),



2.54 (3H, s), 2.81 (2H, d, J = 7.2 Hz), 3.51 (3H, s), 3.65 (2H, s), 7.00-7.30 (4 H, m).

融点55-57℃

実施例 17 5-(アミノメチル)-6-イソプチル-4-(4-メチルフェニル)-2-プロピルニコチン酸 二塩酸塩

- 1) 5-(アミノメチル)-6-イソプチル-4-(4-メチルフェニル)-2-プロピルニコチン酸メチル(0.78 g, 2.2 mmol)から、実施例 <math>2-1) と同様の方法により、 $5-\{[(tert-プトキシカルボニル)アミノ]メチル<math>\{-6-イソプチル-4-(4-メチルフェニル)-2-プロピルニコチン酸メチル(0.71 g, 収率71%)を白色固体として得た。$
- $^{1}\text{H-NMR}$ (CDCl₃) δ : 0.94–0.99 (9H, m), 1.39 (9H, s), 1.70–1.83 (2H, m), 2.16–2.27 (1H, m), 2.38 (3H, s), 2.70–2.75 (2H, m), 2.79 (2H, d, J = 7.2 Hz), 3.48 (3H, s), 4.14 (2H, d, J = 4.9 Hz), 4.24 (1H, brs), 7.06 (2H, d, J = 7.9 Hz), 7.20 (2H, d, J = 7.9 Hz).
- 2) $5-\{[(\text{tert-プトキシカルボニル})アミノ]メチル\}-6-イソプチル-4-(4-メチルフェニル)-2-プロピルニコチン酸メチル<math>(0.71\ \text{g},\ 1.6\ \text{mmol})$ から、実施例2-2) と同様の方法により、 $5-\{[(\text{tert-プトキシカルボニル})アミノ]メチル\}-6-イソプチル-4-(4-メチルフェニル)-2-プロピルニコチン酸<math>(0.59\ \text{g},\ \text{収率86\%})$ を得た。
- $^{1}\text{H-NMR}$ (CDC1₃) δ : 0.94-1.05 (9H, m), 1.39 (9H, s), 1.72-1.84 (2H, m), 2.12-2.22 (1H, m), 2.38 (3H, s), 2.81-2.92 (4H, m), 4.40-4.09 (2H, m), 7.20 (2H, d, J = 8 .3 Hz), 7.26 (2H, d, J = 8.3 Hz).
- 3) $5-\{[(\text{tert-ブトキシカルボニル})アミノ]メチル\}-6-イソブチル-4-(4-メチルフェニル)-2-プロピルニコチン酸(0.59 g, 1.3 mmol)から、実施例 <math>2-3$) と同様の方法により、5-(アミノメチル)-6-イソブチル-4-(4-メチルフェニル)-2-プロピルニコチン酸 二塩酸塩(0.50 g, 収率90%)を白色粉末として得た。
- ¹H-NMR (CD₃OD) δ : 1.04-1.13 (9H, m), 1.76-1.91 (2H, m), 2.13-2.25 (1H, m), 2.44 (3H, s), 3.01-3.18 (4H, m), 4.20 (2H, brs), 7.28-7.36 (2H, m), 7.43 (2H, d, J = 7.9 Hz).

[0080]

- ¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0.98 (6H, d, J = 6.6 Hz), 1.39 (9H, s), 2.15-2.20 (1H, m), 2. 55 (3H, s), 2.79 (2H, d, J = 7.2 Hz), 3.46 (3H, s), 4.14 (2H, d, J = 4.9 Hz), 4. 24 (1H, brs), 7.14-7.21 (2H, m), 7.37-7.44 (3H, m).
- 2) $5-\{[(\text{tert}-プトキシカルボニル)アミノ]メチル\}-6-イソプチル-2-メチル-4-フェニルニコチン酸メチル<math>(1.0\ \text{g},\ 2.4\ \text{mmol})$ から、実施例2-2)と同様の方法により、 $5-\{[(\text{tert}-プトキシカルボニル})アミノ]メチル\}-6-イソプチル-2-メチル-4-フェニルニコチン酸<math>(0.39\ \text{g},\ \nabla \times 40\%)$ を白色固体として得た。
- 3) $5-\{[(\text{tert-プトキシカルボニル})アミノ]メチル\}-6-イソプチル-2-メチル-4-フェニルニコチン酸(0.39 g, 0.98 mmol)から、実施例 <math>2-3$) と同様の方法により、5-(アミノメチル)-6-イソプチル-2-メチル-4-フェニルニコチン酸 二塩酸塩(0.25 g, 収率86%)を白色粉末として得た。
- 1 H-NMR (CD₃OD) δ : 1.04-1.15 (6H, m), 2.12-2.28 (1H, m), 2.78-2.89 (3H, m), 3.01 -3.14 (2H, m), 4.13-4.20 (2H, m), 7.38-7.47 (2H, m), 7.56-7.63 (3H, m).
- 実施例 19 5-[(ジメチルアミノ)メチル]-6-イソプチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル)ニコチン酸メチル
- 5-(アミノメチル)-6-イソプチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル)ニコチン酸メチル(0.50g, 1.6 mmol)と、ぎ酸(5 mL)、およびホルマリン(5 mL)からなる混合物を100℃で12時間



撹拌した。反応液を飽和重曹水にあけ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧下溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、5-[(ジメチルアミノ)メチル]-6-イソプチル-2-メチル-4-(4-メチルフェニル)ニコチン酸メチル(0.10 g, 収率19%)で得た。

 1 H-NMR (CDCl₃) δ : 0.98 (6H, d, J = 6.8 Hz), 1.97 (6H, s), 2.14-2.28 (1H, m), 2. 39 (3H, s), 2.53 (3H, s), 2.89 (2H, d, J = 7.4 Hz), 3.23 (2H, s), 3.48 (3H, s), 7.04 (2H, d, J = 8.0 Hz), 7.17 (2H, d, J = 8.0 Hz).

[0081]

実施例 $2\ 0$ 5-(アミノメチル)-2-メチル-6-(2-メチルプロピル)-[4,4'-ビピリジン]-3-カルボン酸メチル

- 1) 5-メチル-3-オキソヘキサンニトリル(15.0 g, 120 mmol)と、イソニコチンアルデヒド (12.8 g, 120 mmol)、および<math>3-アミノクロトン酸メチル(13.8 g, 120 mmol)とから、実施例1-2)と同様の方法により、5-シアノ-6-イソブチル-2-メチル-1,4-ジヒドロ-4,4'-ビピリジン-3-カルボン酸メチル(26.4 g, 収率71%)を黄色油状物として得た。
- 2) 5-シァノ-6-イソブチル-2-メチル-1,4-ジヒドロ-4,4'-ビピリジン-3-カルボン酸メチル(20 g, 64 mmol)のアセトン(150 mL)溶液に、硝酸二アンモニウムセリウム(45 g, 82 mmol)を添加し、室温で1時間撹拌した。反応液を<math>0℃に冷却し、酢酸エチルと2規定水酸化ナトリウムとに分液した。有機層と、水層から酢酸エチルで抽出した抽出液とを合わせ、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧下溶媒を留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、5-シァノ-6-イソブチル-2-メチル-4,4'-ビピリジン-3-カルボン酸メチル(10.2 g, 収率<math>51%)を黄色油状物として得た。
- 3) 5-シアノ-6-イソプチル-2-メチル-4,4'-ビピリジン-3-カルボン酸メチル(15.0 g, 48 mmol)から、実施例 <math>1-4) と同様の方法により、5-(アミノメチル)-2-メチル-6-(2-メチルプロピル)-[4,4'-ビピリジン]-3-カルボン酸メチル(10.9 g, 収率72%)を淡黄色固体として得た。

 1 H-NMR (CDCl₃) δ : 0.99 (6H, d, J = 6.6 Hz), 1.33 (2H, brs), 2.15-2.40 (1H, m), 2.57 (3H, s), 2.82 (2H, d, J = 7.2 Hz), 3.49 (3H, s), 3.61 (2H, s), 7.15-7.25 (2 H, m), 8.65-8.70 (2H, m).

融点63-65℃

[0082]

実験例1

ラット血漿中のジペプチジルペプチダーゼIV阻害活性の測定

反応はレイモンド(Raymond)らの方法(ダイアビーティーズ(Diabetes)、47巻、1253-1258頁、1998年)に準じて96穴平底プレートを用いて30℃で実施した。水69 μ 1、1Mトリスー塩酸緩衝液(pH7.5)10 μ 1、1mMG1y-Pro-p-NA水溶液100 μ 1に、試験化合物のN,Nージメチルホルムアミド溶液1 μ 1を添加し、混合溶液を調製した。次いでSDラット血液より常法で調製した血漿20 μ 1を上記混合溶液に加え、30℃で酵素反応を開始した。0時間および1時間後の吸光度をマイクロプレートリーダーを用いて波長405nmで測定しその増加(Δ ODs)を求めた。同時に、試験化合物を含まない反応液における吸光度の増加(Δ ODb)を求め、ジペプチジルペプチダーゼIV酵素活性の阻害率を計算式:

 $\{1-[(\triangle ODs-\triangle ODb)/(\triangle ODc-\triangle ODb)]\} \times 100$ により求めた。

試験化合物群のジペプチジルペプチダーゼ I V阻害活性は、 I C_{50} 値 (nM) で表し、 [表 1] に示した。

[表 1]

| 試験化合物 | I C50値 |
|----------|--------|
| (実施例番号)_ | (n M) |



5 2 0

このように、本発明化合物は、優れたジペプチジルペプチダーゼIV阻害活性を有するため、糖尿病の予防・治療剤などとして有用である。

[0083]

製剤例1 (カプセルの製造)

| 1) 実施例1の化合物 | | 3 0 | mg |
|-----------------|---|-----|----|
| 2) 微粉末セルロース | | 10 | mg |
| 3) 乳糖 | | 19 | mg |
| 4) ステアリン酸マグネシウム | | 1_ | mg |
| -/ | 計 | 6 0 | mg |

1)、2)、3)および4)を混合して、ゼラチンカプセルに充填する。

製剤例2 (錠剤の製造)

| 1) | 実施例1の化合物 | 3 | 0 | g |
|-----|--------------------|------|---|---|
| | 乳糖 | 5 | 0 | g |
| | トウモロコシデンプン | 1 | 5 | g |
| | カルポキシメチルセルロースカルシウム | 4 | 4 | g |
| - , | ステアリン酸マグネシウム | | 1 | g |
| | 1000錠 | 計 14 | 0 | g |

1)、2)、3)の全量および30gの4)を水で練合し、真空乾燥後、整粒を行う。 この整粒末に14gの4)および1gの5)を混合し、打錠機により打錠する。このように して、1錠あたり実施例1の化合物30mgを含有する錠剤1000錠を得る。

【産業上の利用可能性】

[0084]

本発明化合物は、優れたペプチダーゼ阻害作用を有し、糖尿病の予防・治療剤などとして有用である。



【曹類名】要約曹

【要約】

【課題】ペプチダーゼ阻害作用を有し、糖尿病の予防・治療剤などとして有用であり、かつ薬効、作用時間、特異性、低毒性等の点で優れた性質を有する化合物の提供。

【解決手段】式

【化1】

$$R^2$$
 R^4
 $X-Q$
 R^3

[式中、 R^1 および R^2 は同一または異なって、置換されていてもよい炭化水素基を、

R³は置換されていてもよい芳香族基を、

R⁴は置換されていてもよいアミノ基を、

Lは2価の鎖状炭化水素基を、

Qは結合手または2価の鎖状炭化水素基を、

Xはシアノ基、ニトロ基、アシル基、置換されたヒドロキシ基、置換されていてもよいチオール基または置換されていてもよい環状基を示す。

ただし、Xがエトキシカルボニル基であるとき、Qは2価の鎖状炭化水素基を示す]で表される化合物またはその塩。

【選択図】なし



特願2003-373776

出願人履歴情報

識別番号

[000002934]

1. 変更年月日

1992年 1月22日

[変更理由]

住所変更

住 所

大阪府大阪市中央区道修町四丁目1番1号

氏 名 武田薬品工業株式会社